(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. April 2004 (29.04.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/035787 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12N 15/12, 15/62, 15/63, 5/06, 5/08, 5/10, A01K 67/027, A61K 35/34, 35/39, C07K 14/705, 14/54, 16/46, 16/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/CH2003/000665
- (22) Internationales Anmeldedatum:

13. Oktober 2003 (13.10.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

02022868.0

14. Oktober 2002 (14.10.2002) EP

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): F. HOFFMANN-LA ROCHE AG [CH/CH]; Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erlinder/Anmelder (nur für US): BURCIN, Mark [DE/DE]; Mommsenstrasse 18, 40699 Erkrath (DE).
 ESSER, Sybille [DE/DE]; Sedentalerstrasse 20, 40699 Erkrath (DE). RUEDIGER, Manfred [DE/DE]; Kitzbuehler Weg 34, 40789 Monheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG; Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel (CH).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nnderungen der Anspr\u00fcche geltenden
 Frist; Ver\u00fcffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen
 eintreffen
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 26. August 2004

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: TRANSPLANTABLE CELL WITH IMMUNE MODULATOR

(54) Bezeichnung: TRANSPLANTTERBARE ZELLE MIT IMMUNMODULATOR

(57) Abstract: The invention relates to a human or animal non-totipotent cell which contains at least one nucleic acid which codes for at least one immune modulator by controlling a gene switch molecule which is adjusted by adding an active substance. The invention also relates to the production and use thereof in transplants in order to inhibit transplant rejection and also for the prophylaxis and/or therapy of diseases resulting from a transplant and/or auto immune diseases.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine humane oder tierische nicht-totipotente Zelle, die mindestens eine Nukleinsäure enthält, welche für mindestens einen Immunmodulator unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genschaltermoleküls kodiert sowie ihre Herstellung und Verwendung zur Transplantation, zur Inhibierung einer Transplantationsabstoβungsreaktion sowie zur Prophylaxe und/oder Therapie von Transplantationsfolge- und/oder Autoimmunkranheiten.



10

15

20

Transplantierbare Zelle

Die Erfindung betrifft eine humane oder tierische nicht-totipotente Zelle, die mindestens eine Nukleinsäure enthält, welche für mindestens einen Immunmodulator unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genschaltermoleküls kodiert sowie ihre Herstellung und Verwendung zur Transplantation, zur Inhibierung einer Transplantationsabstoßungsreaktion sowie zur Prophylaxe und/oder Therapie von Transplantationsfolge- und/oder Autoimmunkrankheiten.

Eine Vielzahl von menschlichen Erkrankungen beruhen auf dem Absterben oder der Fehlfunktion von spezifischen Zellen, Geweben oder Organen und kann medikamentös oft nur unzureichend behandelt werden. Die konventionelle Therapie bestand bisher darin, das geschädigte Gewebe oder Organ durch Transplantation von gesunden Zellen, Geweben oder Organen, wie z.B. Herz, Lunge, Niere, Pankreas oder Zellen bzw. Gewebe hieraus zu ersetzen, die von gesunden menschlichen Spendern erhalten wurden. Aufgrund der bestehenden Knappheit an Organspendern kann der Bedarf an Spendergewebe jedoch nur unzureichend gedeckt werden. Dieser Mangel könnte durch die Transplantation von Geweben bzw. Zellen aus speziell gezüchteten nicht-humanen Spender-Säugetieren behoben werden. Alternativ können Ersatzzellen auch aus Zelllinien gewonnen werden. Diese Zellen können ebenfalls humanen oder nicht-humanen Ursprunges sein.

25

30

Bei jeder Transplantation von nicht-humanen Zellen, Geweben oder Organen in einen humanen Organismus (Xenotransplantation) bzw. von humanen Spenderzellen, Spendergewebe oder Spenderorganen eines genetisch nicht-identischen Menschen in einen humanen Empfänger (Allotransplantation) besteht jedoch das Problem der immunvermittelten Transplantatabstoßung. Die

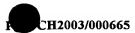
10

15

20

25

30



Abstoßung basiert auf der Erkennung der auf den Spenderzellen vorhandenen Histokompatibilitätsantigene als Fremdproteine, wodurch eine gegen das Transplantat gerichtete Immunantwort ausgelöst wird. Die Immunantwort gegen allogene und xenogene Zellen, Gewebe und Organe beruht auf zahlreichen komplexen Wechselwirkungen zwischen unterschiedlichen Zellen (z.B. B-Zellen, T-Zellen, Antigen präsentierenden Zellen) des Immunsystems und kann letztlich zur Abstoßung der/des übertragenen Zellen, Gewebes oder Organs führen. Zur Unterdrückung der Immunreaktionen muss der Empfänger daher mit Medikamenten, sogenannten Immunmodulatoren, behandelt werden, die das Immunsystem unterdrücken oder eine Toleranz des Empfängers gegenüber dem Transplantat bewirken und somit eine solche Abstoßungsreaktion verhindern.

-2-

Als Immunmodulatoren werden z.B. Steroide (Prednisolon und Derivate), Calcineurininhibitoren (Cyclosporin A, Tacrolimus), Rapamycin (Sirolimus), Mycophenolat Mofetil (MMF), Azathioprin (Imuran), Lymphocyten-Antiseren (ALG – anti-Leukocyte-Globulin, ATG – anti Thymocyte Globulin) oder monoklonale Antikörper (anti-CD25: Zenapax, Simulect) verwendet.

Während Antikörpertherapien als unterstützende Therapien während der ersten Transplantation verabreicht werden Monate nach der Wochen und (Induktionstherapie), werden die Calcineurininhibitoren, Steroide und oft MMF oder Imuran in der Regel vom Zeitpunkt der Transplantation an über den gesamten Zeitraum, in dem der Patient das Transplantat trägt, d.h. teilweise lebenslang, administriert. Unabhängig von der Art, Wirkungsweise und Kombination der derzeit verwendeten immunmodulatorischen Substanzen werden die Medikamente jedoch zumeist intravenös oder oral verabreicht und damit über den gesamten Körper des Patienten verteilt. Damit gelangen sie nicht nur an ihren Wirkungsort, d.h., in das transplantierte Organ oder Gewebe, oder den Ort an dem die transplantierten Zellen anwachsen, sondern auch in alle anderen Gewebe und Organe des Organismus. Dies führt zu einer generellen Unterdrückung der Immunabwehr, die nicht auf das Transplantat begrenzt ist. In den zielfremden

10

15

20



Geweben und Organen beeinträchtigen sie die Funktion des Immunsystems und verhindern damit die physiologische Funktionsweise vieler Organe, was zu zahlreichen Nebenwirkungen führen kann.

Zu den bedeutendsten Nebenwirkungen konventioneller Immunmodulatortherapie zählen dabei Bluthochdruck, Nieren- und Leberschäden, das vermehrte Auftreten von opportunitischen Infektionen und eine erhöhte Rate von verschiedenen malignen Entartungen wie z.B. Krebs und lymphoproliferative Erkrankungen. So kann z.B. die Infektion mit dem Cytomegalievirus, die normalerweise nur mit geringen Symptomen verläuft, in immunsupprimierten Patienten zur Ausbildungen von Hepatitis, Lungen- und Hirnhautentzündungen führen und ist damit eine Hauptursache für die erhöhte Sterblichkeitsrate von Transplantatempfängern (Transplantation Clinical Management, Vol. 5, 2000 Medscape, Inc., Web MD Health Network, NY, USA). Andere Studien belegen, dass immunsupprimierte Allograft-Empfänger nach konventioneller Behandlung ein drei- bis vierfach erhöhtes Krebsrisko haben, welches bei bestimmten Krebsarten sogar um den Faktor 20-500 ansteigen kann (Penn I., Clin. Transpl. 147-158, 1998). Zusätzlich können Immunmodulatoren, insbesondere Immunsuppressiva, unabhängig von ihrer Wirkung auf das Immunsystem generell toxische Eigenschaften aufweisen. So verursachen Calcineurininhibitoren oftmals Niereninsuffizienz, Bluthochdruck, Hyperlipidämie und die Entwicklung eines Diabetes mellitus. Weiterhin führt die regelmäßige Medikamentenbehandlung zu einer starken Beeinträchtigung der Lebensqualität und wird daher oftmals von den Patienten nicht in dem medizinisch notwendigen Ausmaß durchgeführt.

Weiterer Nachteil ist, dass die Medikamente in relativ hoher Dosierung verabreicht werden müssen, damit sie nach Verteilung über den gesamten Blutkreislauf noch die therapeutische Wirkkonzentration am Transplantationsort erreichen. Hierdurch wird das Auftreten der genannten Nebenwirkungen noch begünstigt bzw. verstärkt.

-4-

Um diesen Tatsachen entgegenzuwirken, wurden in den letzten Jahren zahlreiche neuartige immuntherapeutische und begleitende diagnostische Ansätze entwickelt.

Ein klinisch erprobter Ansatz zur Reduktion der Nebenwirkungen der Immunmodulation besteht z.B. darin, neuentwickelte immunreaktive Medikamente in niedrigen Konzentrationen zu kombinieren und damit Standardtherapeutika (z.B. Steroide, Cyclosporin A) zu ersetzen. Dies wurde z.B. erfolgreich bei der Transplantation von allogenen Inselzellen zur Behandlung des Diabetes mellitus durchgeführt, bei der die diabetogene Wirkung von Glucokortikoiden durch die Verwendung einer Kombination aus Daclizumab, Sirolimus und niedrigdosiertem Tacrolimus umgangen wurde (Shapiro J., The New England Journal of Medicine, 230-238, 2000). Die Nebenwirkungen der einzelnen Vol 343, N. 4, Immunmodulatoren dieser Kombination wie z.B. das Absinken des Leukozytenspiegels, das Auftreten von Mundabszessen und Verdauungsstörungen, konnten jedoch auch bei dieser Behandlung nicht vermieden werden.

15

20

25

5

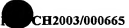
10

Ein weiterer Therapieansatz könnte darin bestehen, im Patienten durch Verabreichung neuartiger immunmodulatorischer Substanzen eine immunologische Toleranz gegenüber dem Fremdgewebe zu erreichen. Toleranz ist in diesem Zusammenhang als die fehlende Immunantwort bzw. Abstoßungsreaktion gegen das Die charakterisiert. **Transplantat** ohne fortwährende Immunsuppression Verabreichung solcher immunmodulatorischen Substanzen erfolgt nach den üblichen, dem Fachmann bekannten, Methoden (siehe z.B. WO 00/12138; WO 97/41232; WO 96/26274; WO 01/87330; Ferrari-Lacraz et al., The Journal of Immunology, 2001, Vol.167 S. 3478-3485; Kim et al., The Journal of Immunology, 1998, 160: 5742-5748; Penn, Transplant Proc, 1991, 23:1101; Beveridge et al., Lancet, 1984, 1:788).

10

15

20



Ein Nachteil des herkömmlichen Therapieansatzes ist, dass auch Toleranz induzierende Immunomodulatoren im Normalfall systemisch (z.B. intravenös) administriert werden. Ein weiterer Nachteil ist, dass die Immunmodulatoren als therapeutische Produkte aus natürlichen Quellen isoliert oder als rekombinante Moleküle biotechnologisch hergestellt werden müssen, um sie dann dem Patienten von extern zu verabreichen. Produktionsbedingte Aspekte können jedoch dazu führen, dass ein Immunmodulator in nativer Form oder als rekombinantes Molekül nicht in ausreichender Menge bzw. Aktivität isoliert oder hergestellt werden kann. Zusätzlich kann die ex vivo Produktion des Immunmodulators die Zugabe von Substanzen erforderlich machen, die ein weiteres gesundheitliches Risiko für den Patienten bedeuten können (z.B. Substanzen, die aus tierischen Organismen isoliert wurden und daher potientiell Zoonosen übertragen können). Dies kann zur Folge haben, dass nicht alle Patienten in ausreichender Weise mit dem Immunmodulator behandelt werden können oder dass die Behandlung mit zusätzlichen gesundheitlichen Risiken verbunden ist.

- 5 -

Im Rahmen der Erfindung wurde die Aufgabe gestellt, eine Immuntherapie zu entwickeln, die die oben beschriebenen Nachteile vermeidet bzw. verringert, insbesondere, die ihre immunmodulatorische, insbesondere immunsuppressive, Wirkung im Organismus genau dort entfaltet, wo die Immunantwort aktiviert wurde bzw. aktivierbar ist, d.h. am Lokalisationsort der transplantierten Zellen oder Organe, und gleichzeitig eine zeitlich und mengenmäßig regulierbare immunmodulatorische Wirkung ermöglicht.

25 Erfindungsgemäß wurde eine kontrollierbare Expression des Immunmodulators in Zellen mit Hilfe eines regulierbaren Genexpressionssystems erreicht.

Mit Hilfe dieses regulierbaren Genexpressionsystems ist es möglich, einen Immunmodulator lokal (z.B. in Zelltransplantaten) und dosiert zu produzieren.

10

15

-6-

Eine solche regulierbare Produktion von Immunmodulatoren konnte bisher nicht gezeigt werden. Umso überraschender war der Befund, in transienten Zellkulturversuchen eine regulierbare Produktion des Immunmodulators MutIL-15/mFc zu erhalten (siehe Beispiel 1 und Kim et al., I. Immunology 1998, 160, 5742-5748).

Dieses regulierbare Expressionssystem ermöglicht es, dass Immunmodulatoren gar nicht mehr oder nur noch in geringen Konzentrationen kontinuierlich systemisch verabreicht werden müssen.

Ein weiterer erheblicher Vorteil der Erfindung liegt darin, dass auch an dem Lokalisationsort des Transplantats keine anhaltende Suppression der Immunantwort erfolgen muss, wenn dies aus medizinischer Sicht nicht erforderlich ist, sondern diese nur bei Bedarf aktiviert wird. Dadurch werden Nebenwirkungen sowie eine Belastung des Körpers, insbesondere der Transplantatregion, reduziert. Auch für den Patienten bedeutet dies eine physische und psychische Entlastung, da er nicht kontinuierlich auf die Verabreichung von Immunmodulatoren, insbesondere Immunsuppressiva, angewiesen ist. Unter Immunsuppressiva in diesem Sinne sind Substanzen zu verstehen, die eine Immunantwort, hervorgerufen durch das Transplantat, insbesondere Zelle(n), Gewebe und/oder Organ(e), in dem Organismus ganz oder teilweise inhibieren.

- Zusätzlich liefert diese Erfindung den Vorteil, dass der Imunmodulator nicht mehr aus einer nativen Quelle isoliert oder rekombinant hergestellt und aufgereinigt werden muss. Der Immunmodulator wird in therapeutisch aktiver Menge und Form im Empfängerorganismus und/oder am Wirkort in vivo gebildet und behält somit seine volle native Aktivität.
- Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft daher eine transplantierbare humane oder tierische nicht-totipotente Zelle, die mindestens eine Nukleinsäure enthält, die für mindestens einen Immunmodulator unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genexpressionssystems kodiert.

10

15

20



Unter einer Nukleinsäure im Sinne der vorliegenden Erfindung versteht man eine RNA oder DNA, insbesondere genomische DNA, rekombinant hergestellte DNA, cDNA oder synthetische DNA, die beispielsweise auf Phosphoramidierungsebene synthetisiert wurde. Ebenfalls sind Kombinationen und/oder Modifikationen von Nukleotiden dieser Nukleinsäuren umfasst. Weiterhin umfasst dieser Begriff einzel- und doppelsträngige Nukleinsäuren.

Ebenso umfasst sind Nukleinsäuren, die funktionell verknüpfte Komponenten beinhalten, beispielsweise ein oder mehrere Gene oder aktive Teile davon kodierend für einen oder mehrere Immunmodulatoren sowie mindestens ein regulierbares Genexpressionssystem, dessen Aktivierungszustand durch Zugabe einer Wirksubstanz reguliert wird, sowie regulierbare Elemente, beispielsweise Promotoren und regulative Nukleotidsequenzen sowie ein Polyadenylierungssignal, beispielsweise ein SV40-Polyadenylierungssignal. Die Komponenten sind funktionell verknüpft, wenn sie derart verbunden sind, dass unter dem Einfluss der Transkriptionsregulation die Sequenz(en) der enthaltenen Gene bzw. des Gens transkribiert werden bzw. wird.

Der Begriff Immunmodulator der vorliegenden Erfindung umfasst im wesentlichen jede Art von Molekül, das immunmodulatorische, insbesondere immunsupprimierende, Wirkung aufweist, beispielsweise Proteine, Fusionsproteine und lösliche Liganden, wobei unter einem Fusionsprotein ein Expressionsprodukt eines fusionierten Gens zu verstehen, das aus der Verknüpfung zweier oder mehrerer Gene oder Genfragmente entsteht.

25

30

Eine immunmodulierende Wirkung liegt vor, wenn die Immunantwort eines Organismus, einer Zelle und/oder eines Gewebes im Wesentlichen inhibiert wird, beispielsweise durch eine veränderte oder unterdrückte Rezeptorbindung. Eine immunmodulierende Wirkung liegt ebenfalls vor, wenn eine immunologische Toleranz gegenüber einer/s transplantierten Zelle, Gewebe oder Organs bewirkt wird.

Die Wirkung des Immunmodulators umfasst beispielsweise eine oder mehrere der folgenden Aktivitäten:

- · die Inhibierung einer durch T-Zellen vermittelten Antigenerkennung,
- 5 · die Inhibierung eines über einen Rezeptor auf einer T-Zelle vermittelten Signals,
 - · die Aktivierung eines über einen Rezeptor auf einer T-Zelle vermittelten Signals,
 - · die Inhibierung des Wachstums von T-Zellen,
- 10 · die Inhibierung von Molekülen die das Überleben von T-Zellen unterstützen
 - die Inhibierung von Effektormolekülen von T-Zellen(wie TNF-alpha, IFN-gamma),
 - · die Inhibierung der Adhäsion von T-Zellen,
 - die Inhibierung einer T-Zell-kostimulatorischen Interaktion (die Aktivierung eines Lymphozyten erfolgt über zwei Signale: zum einen erfolgt eine Stimulierung über den Antigenrezeptor, zum anderen erfolgt ein weiteres Signal zur klonalen Expansion und Differenzierung eines ungeprägten Lymphozyten; diese kostimulatorische Interaktion kann durch einen Immunmodulator inhibiert werden)
- die Inhibierung der Aktivierung, der Proliferation, des Überlebens, der 20 Antigenpräsentation, des Signalisierens, und/oder der Effektorfunktionen von weiteren Zellen, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B. allgemeine und spezielle antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen die Inhibierung der zellulären Interaktion von unterschiedlichen 25 Zellen, entweder über Oberflächenrezeptoren oder über sekretierte Moleküle, wie z.B. Zytokine, Chemokine oder Wachstumsfaktoren, die an 'einer z.B. allgemeine und spezielle sind, wie Immunantwort beteiligt

CH2003/000665

antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen, T-Zellen, B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen,

- die Inhibierung der Migration von Zellen, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B. spezielle antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen, T-Zellen, B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen,
- · die Inhibierung von Komponenten des Komplementsystems
- die Inhibierung von phagozytotischen Aktivitaeten im Zusammenhang mit der
 Präsentation von Fremd- oder Autoimmunantigenen, oder durch die Bindung von Antikörpern an Antigene, und/oder
 - · die Inhibierung von Entzündungsreaktionen.

Als Immunmodulatoren eignen sich beispielsweise Antikörper. Besonders bevorzugt handelt es sich um einen Antikörper gegen IL-15, IL-1, IL-2, IL-6, IL-7, IL-12, IL-17, IL-18, IL-21, Interferon gamma, TNF-alpha, CD2, CD3, CD4, CD8, CD28, CD40, CD80, CD86 oder CD154 oder gegen deren Rezeptoren.

Ebenfalls bevorzugt Immunmodulatoren sind FasL, PD-L1 oder PD-L2.

20

25

Weitere bevorzugte Immunmodulatoren sind IL-15, IL-10, IL-4, IL-2, Interferon gamma oder TGF-beta, insbesondere als Fusionspotein. Besonders bevorzugt umfasst das Fusionsprotein einerseits Wildtyp-IL-15, Wildtyp-IL-10, Wildtyp-IL-4, Wildtyp-Interferon gamma oder Wildtyp-TGF-beta und andererseits einem Fc-Fragment. Weiterhin besonders bevorzugt umfasst das Fusionsprotein einerseits mutierte IL-15, bevorzugt solche, bei denen an Position 101 und 108 "Q" durch "D" ersetzt worden ist oder mutiertes IL-2 und andererseits ein Fc-Fragment (siehe beispielsweise WO 97/41232; Kim et al., J Immunol. (1998),

10

160(12):5742-5748; WO 01/87330), das beispielsweise an den C-terminus des mutierten IL-15 Molekül über die Hinge-Region fusioniert ist.

Weitere bevorzugte Immunmodulatoren sind Fusionsproteine aus einerseits TNF-alpha-Rezeptor (Typ 1 oder 2), ICOS, CTLA-4, PSGL-1, ICAM-1 oder VCAM-1 und andererseits einem Fc-Fragment, wie beispielsweise im Fall der TNF-Rezeptor Fusionsproteine, solche die in EP 417,563 A offenbart sind.

Weitere bevorzugte Immunomodulatoren sind sekretierte Varianten von Zytokinoder Wachstumsfaktorrezeptoren, wie z.B. IL-15Ralpha, IL-6, IL-7, IL-12, IL-17,
IL-18 Rezeptoren, beispielsweise als Varianten ohne Transmembrandomäne und
zytoplasmatischem Schwanz, vorzugsweise als Fusionsprotein mit einem FcFragment.

Vorzugsweise ist das Fusionsprotein ein chimäres Fusionsprotein. Geeignete Fusionsproteine sind beispielsweise IL-15 Derivate, umfassend IL-15 oder mutiertes IL-15 und ein heterologes Fc-Fragment.

Unter einem Fc(Fragment crystallizable)-Fragment ist das Fragment eines
Antikörpers zu verstehen, das keine Antigene bindet, beispielsweise ein solches,
das alle konstanten Domänen oder alle konstanten Domänen ausser der ersten
konstanten (teilweise oder vollständig) Domäne umfasst, wie z.B. ein solches, das
die Hinge-Region, die zweite (CH2) und dritte konstante (CH3) Domäne der
schweren Kette umfasst. Das Fc-Fragment kann aus natürlicher Quelle stammen,
rekombinant hergestellt werden und/oder synthetisiert werden. Entsprechende
Methoden sind dem Fachmann bekannt. Dabei kann das Fc-Fragment auch eine
oder mehrere Mutatationen gegenüber der natürlichen Sequenz aufweisen,
beispielsweise solche, die eine geeignete Schnittstelle für die Konstruktion eines
Fusionsproteins beinhalten (siehe Kim et al. supra).

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung ist das Fc-Fragment ein solches von einem Immunglobulin (Ig)G, insbesondere ein humanes IgG1, IgG2, IgG3, IgG4 und/oder ein analoges Säugetier IgG und/oder ein IgGM, insbesondere ein humanes IgM oder ein analoges Säugetier IgM und/oder ein murines IgG2a.

5

10

Die Immunmodulatoren können Wildtyp-Sequenzen oder auch mutierte Sequenzen aufweisen. Vorzugsweise liegen die Immunmodulatoren bereits in einer funktionell aktiven Form vor, beispielsweise in einer funktionell aktiven löslichen Form oder einer funktionell aktiven viralen Form. Unter einer löslichen Form ist ein Molekül zu verstehen, das nicht an eine Zellmembran gebunden ist, wie z.B. ein lösliches Rezeptormolekül. Unter einer viralen Form ist eine Proteinisoform zu verstehen, die endogen von einem Virusgenom kodiert wird, wie z.B. virales IL-10.

15 Unter einer mutierten Sequenz gemäß der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleotid- bzw. Aminosäuresequenz zu verstehen, die Abweichungen zur Wildtyp-Sequenz durch beispielsweise Deletion, Addition, Insertion oder Substitution einer oder mehrerer Nukleotide bzw. Aminosäuren enthält, ohne jedoch die immunmodulatorische Wirkung vollständig zu verlieren.

20

Mutierte Immunmodulatoren im Sinne der vorliegenden Erfindung sind daher Moleküle, die vorzugsweise eine Sequenzhomologie von mindestens ungefähr 80%, vorzugsweise mindestens ungefähr 90%, besonders bevorzugt mindestens ungefähr 95%, am meisten bevorzugt mindestens ungefähr 99% der Sequenz zu der Wildtyp-Sequenz aufweisen.

25

30

Unter Sequenzhomologie im Sinne der vorliegenden Erfindung wird der Grad der Ähnlichkeit (% Positive) von zwei Sequenzen verstanden, die bei Polynukleotiden beispielsweise mit Hilfe von BLASTN 2.0.14 bestimmt wird, wobei der Filter=off gesetzt ist und BLOSUM 62 ist (Altschul et al. 1997, Nucl. Acids Res., 25: 3389-3402). Die Sequenzhomologie kann mit gängigen Sequenzhomologie-

10

15

20

25

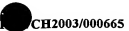
Programmen z. B. im Internet unter http://www.hgsc.bcm.tmc.edu/SearchLauncher/überprüft werden.

Unter dem Begriff regulierbares Genexpressionssystem im Sinne der vorliegenden Erfindung versteht man die Kombination aus einer Sequenz kodierend für ein Genschaltermolekül und eine Genschalterbindesequenz, wobei die Bindung des Genschaltermoleküls an die Genschalterbindesequenz durch die Zugabe einer Wirksubstanz reguliert wird, wodurch eine Kontrolle der Expression eines Zielgens, hier ein Zielgen kodierend für einen Immunmodulator, erfolgt (siehe auch Burcin et al. 1998, Frontiers in Bioscience 3: c1-7).

Generell ist es möglich, dass ein Genschaltermolekül durch Bindung an eine geeignete Genschalterbindesequenz die Transkription des Zielgens aktivieren oder inhibieren kann. Die Aktivierung kann darauf beruhen, dass das Genschaltermolekül z.B. Kontaktstellen für die RNA-Polymerase und/oder beteiligte Transkriptionsfaktoren zur Verfügung stellt. Die Inhibierung kann dadurch bewirkt werden, dass das Genschaltermolekül die für den Transkriptionskomplex erforderlichen DNA-Bindungsstellen durch seine Bindung an die DNA blockiert und dadurch unzugänglich für beispielsweise die RNA-Polymerase und/oder beteiligte Transkriptionsfaktoren macht.

Die Zugabe einer Wirksubstanz kann die Transkription des Zielgens positiv (Aktivierung) oder negativ (Inhibierung) beeinflussen. Beispielsweise wird das Zielgen in Abwesenheit der Wirksubstanz nicht exprimiert. Nach Zugabe der Wirksubstanz bindet diese an das Genschaltermolekül und verursacht dadurch die die des Genschaltermoleküls an Aktivierung und Bindung Genschalterbindesequenz, wodurch nachfolgend die Transkription des Zielgens initiiert wird. Ein weiteres Beispiel ist, dass das Genschaltermolekül in Abwesenheit der Wirksubstanz an die DNA bindet und die Transkription und Bindung der Wirksubstanz wird Nach Zugabe Genschaltermolekül inaktiviert und die Transkription des Zielgens wird beendet.

25



Unter dem Begriff Genschaltermolekül versteht man ein Molekül, vorzugsweise ein Protein, insbesondere ein Fusionsprotein, enthaltend eine Bindungsstelle für eine Wirksubstanz und eine Transkriptionsaktivierungsdomäne, das nach Bindung der Wirksubstanz seinen Aktivierungszustand verändert.

- 13 -

Unter dem Begriff Genschalterbindesequenz im Sinne der vorliegenden Erfindung versteht man vorzugsweise eine 5'-stromaufwärts vom Translationsstart (+1) des Gens, oder aktiven Teiles hiervon, welches für einen Immunmodulator kodiert, gelegene Nukleinsäuresequenz, welche die Transkription des Zielgens, insbesondere bezüglich der Transkriptionsrate und/oder der Gewebespezifität, kontrolliert oder die Translation kontrolliert. An diese Genschalterbindesequenz ist mittelbar oder unmittelbar eine regulatorische Nukleinsäuresequenz mit Promotoraktivität, vorzugsweise ebenfalls mit Enhanceraktivität gebunden.

Die Funktionsweise des erfindungsgemäßen regulierbaren Genexpressionssystems kann beispielsweise wie folgt beschrieben werden:

Wenn kein Genschaltermolekül an die Genschalterbindesequenz gebunden ist, erfolgt keine Expression des gekoppelten Zielgens und in diesem Fall wird kein Immunmodulator produziert.

Zugabe einer Wirksubstanz bindet diese beispielsweise die Bei Dimerisierungsdomäne des Genschaltermoleküls. Durch diese Bindung entsteht eine Konformationsänderung der Dimerisierungdomäne, die eine Dimerisierung Genschaltermoleküle und die nachfolgende Bindung die zweier Bindung wird die Durch diese Genschalterbindesequenz bewirkt. Aktivierungsdomäne des Genschaltermoleküls in die Nähe des minimalen TATA Promotors gebracht und somit die Transkription des gekoppelten Zielgenes kodierend für einen Immunmodulator initiiert. Nach beendeter Zugabe der die des Genschaltermoleküls Bindung wird die Wirksubstanz Genschalterbindesequenz gelöst und somit die Zielgenexpression beendet.

Das Genschaltermolekül der vorliegenden Erfindung ist demnach durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbar, z.B. inhibierbar oder aktivierbar, bevorzugt aktivierbar und bindet dann an die Genschalterbindungsstelle.

- Unter bevorzugter Wirksubstanz ist eine pharmakologisch verträgliche Substanz zu verstehen, die unmittelbar oder mittelbar die regulierte Expression eines Gens oder mehrerer Gene über dessen/deren Genschalter(s) bewirkt, beispielsweise Mifepriston, Tetracyclin, Doxycyclin oder Rapamycin.
- Das regulierte Genexpressionssystem der vorliegenden Erfindung ist insbesondere 10 ein Progesteron-Genexpressionssystem, welches einen Genschalter umfasst, der einen artifiziell zusammengesetzten Transkriptionsfaktor darstellt, bestehend aus einer GAL4-DNA-Bindedomäne (Gal4-DBD), einer Dimerisierungsdomäne, einem mutierten Progesteronrezeptor mit verkürzter abgeleitet von Ligandenbindungsstelle (hPR-LBD), und einer Aktivierungsdomäne der p65-15 Die NF-κB **Proteins** (p65-AD). Untereinheit des humanen Genschalterbindesequenz ist eine Nukleotidsequenz bestehend beispielsweise aus 17-Nukleotid langen GAL4-Bindungssequenz mit anschließenden einer minimalen TATA Promotor, an den das entsprechende Zielgen gekoppelt wird. mit den regulierbares Genexpressionssystem Ein solches 20 Genschalterkomponenten Gal4-DBD/hPR-LBD/p65-AD ist beispielsweise in Wang et al. 1994, PNAS 91:8180-8184 oder Wang et al. 1997, Gene Therapy 4: 432-441 beschrieben. Die in diesem System geeignete Wirksubstanz ist beispielsweise Mifepriston, ein artifizielles, nicht im Säugetier vorkommendes hormonähnliches Molekül, das spezifisch an die Dimerisierungdomäne des 25 Genschaltermoleküls bindet und diesen durch die dadurch bewirkte Dimerisierung aktiviert.

Ein weiteres regulierbares Genexpressionssystem der vorliegenden Erfindung ist 30 ein Tetracyclin-Genexpressionssystem, das ein durch Tetracyclin (Tet) oder das

10

15

20

25

Derivat Doxycyclin (Dox) induzierbares Sytem darstellt, bei dem das Genschaltermolekül aus einem Tet Transaktivatorprotein besteht. Dieser Transaktivator (tTA) ist ein Fusionsprotein aus einer VP16 Aktivierungsdomäne und dem Tet Repressor (TetR) von Escherichia coli. In Abwesenheit von Tetracyclin hat der tTA eine hohe Affinität zu seiner Genschalterbindestelle, dem Tet-responsiven Element (TRE), und aktiviert die Expression des Zielgens. Bei Zugabe der Wirksubstanz Tetracyclin wird die DNA-Bindung und somit die Zielgenaktivierung inhibiert. Dieses regulierbeare Genexpressionssystem wird beispielsweise in Gossen 1995, Science 268: 1766-1769; Fruh 1995, Nature 375:415-418; Chao et al. 1998, Mol. Cell. Biol. 18 (8): 4883-4898; Halappnavar et al. 1999, J. Biol. Chem. 274 (52): 37097-37104 oder van der Vlag et al. 2000, J. Biol. Chem. 275 (1): 697-704 beschrieben.

Eine Modifikation dieses regulatorischen Tet Systems ist der reverse Transaktivator (rtTA). In diesem System ist der Wildtyp TetR durch einen mutierten TetR (rTetR) ersetzt, wodurch das Fusionsprotein die Genschalterbindestelle der DNA nur in Anwesenheit von Doxycyclin bindet und somit gekoppelte Zielgene induziert, wie beispielsweise in Gossen 1995, Science 268: 1766-1769; Gossen et al. 1992, PNAS 89: 5547-5551; Linstedt et al. 1997, Mol. Biol. Cell 8: 1073-1087; Mehlen et al. 1998, Nature 395: 801-804 oder Joosse et al. 2000, Hum. Mol. Genet. 9: 3075-3082 beschrieben.

Ein weiteres regulierbares Genexpressionssystem der vorliegenden Erfindung ist ein Rapamycin-Genexpressionssystem. Hierbei handelt es sich um eine durch die Wirksubstanz Rapamycin vermittelte induzierbare Dimerisierung der Proteine FKBP12 und FRAP. Eine Dimerisierung dieser beiden Proteine bewirkt eine DNA-Bindung der an FRAP gebundenen Aktivierungsdomäne und somit das Anschalten eines gekoppelten Zielgenes. Ein solches regulierbeares Genexpressionssystem wird beispielsweise in Rivera et al. 1996, Nature Med 2: 1028-1032 beschrieben.

10

15

20

Die Verabreichung dieser Wirksubstanz kann nach dem Fachmann geläufigen Methoden erfolgen, beispielsweise intravenös, intraperitoneal, intramuskulär, subkutan, intrakranial, intraorbital, intrakapsulär, intraspinal, transmuskulär, topikal, oral oder über die Schleimhaut-Membran, z.B. die Nase oder die Mundhöhle. Weitere Methoden der Verabreichung sind beispielsweise die systemische oder lokale Injektion, die Perfusion oder die Katheter-basierte Verabreichung. Als orale Darreichungsform eignen sich z.B. Tabletten oder Kapseln. Eine Verabreichung über die Lunge erfolgt beispielsweise mit Hilfe von Sprays und über die Haut in Form von Dispositorien, die unter die Haut implantiert werden. Transdermal-therapeutische Systeme (TTS) sind z.B. aus EP 0 944 398-A1, EP 0 916 336-A1, EP 0 889 723-A1 oder EP 0 852 493-A1 bekannt.

Vorzugsweise sind die Zellen transplantierbar. Transplantierbar im Sinne der vorliegenden Erfindung bedeutet, dass die lebende Zelle an eine andere Stelle desselben Organismus oder in einen anderen (Empfänger-)Organismus übertragbar ist, wobei es sich vorzugsweise um eine nicht-tumorigene Zelle handelt, bzw. sofern es sich um eine von einer Tumorzelle abstammende Zelle handelt, diese vor der Transplantation entsprechend behandelt wird (z.B. durch mitotische Inaktivierung), um ihre Proliferation zu inhibieren (siehe z.B. WO 00/64459 und US 5,175,103; Pleasure et al. (1992), The Journal of Neuroscience, 12(5): 1802-1815".

Die erfindungsgemäße transplantierbare humane oder tierische nicht-totipotente Zelle ist insbesondere eine Säugetierzelle, inklusive einer humanen Zelle, und stammt beispielsweise aus einem Menschen, einer Maus, einer Ratte, einem Meerschweinchen, einem Kaninchen, einer Kuh, einem Schaf, einer Ziege, einem Pferd, einem Schwein, einem Hund, einer Katze oder einem Affen, vorzugsweise aus einem Menschen.

25

10

15

25

Erfindungsgemäße Zellen sind beispielsweise Epithelzellen, Endothelzellen, Leberzellen, Herzzellen, Hautzellen, Muskelzellen, Nervenzellen, Knochenmarkszellen, Knochenzellen, Knorpelzellen, Blutzellen, Bindegewebszellen und Zellen aus der Bauchspeicheldrüse, der Niere, dem Auge oder der Lunge.

Unter einer nicht-totipotenten Zelle versteht man eine Zelle, die sich nicht selbständig zu seinem vollständigen Organismus zu entwickeln vermag.

In einer weiteren Ausführungsform handelt es sich bei der Zelle um eine Stammzelle, eine Vorläuferzelle und/oder eine immortalisierte Zelle. Vorzugsweise handelt es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle. Besonders bevorzugte Stammzellen, die aus adultem Gewebe stammen, aber nicht auf diese beschränkt sind, umfassen neuronale Stammzellen, Stammzellen aus dem Knochenmark, mesenchymale Stammzellen, hämatopoetische Stammzellen, epitheliale Stammzellen, sowie Stammzellen aus dem Verdauungstrakt, der Haut, dem Fettgewebe, dem Darm, der Plazenta und dem Duktus des Pankreas.

Eine Zelle der vorliegenden Erfindung umfasst auch eine Zelle, welche die oben beschriebene erfindungsgemäße enthält, und die in ein Gewebe oder ein Organ eines humanen oder tierischen Organismus eingebracht wird, bevor und/oder nachdem dieses Gewebe oder Organ in denselben oder einen anderen humanen oder tierischen Organismus transplantiert wird.

Eine bevorzugte Ausführungsform betrifft eine erfindungsgemäße Zelle in Form einer Zelllinie.

Eine erfindungsgemäße Zelllinie kann beispielsweise hergestellt werden durch 30 Transformation oder Infektion einer Zelllinie mit der oben beschriebenen

10

15

20

25

30

erfindungsgemäßen Nukleinsäure mit Hilfe von Methoden, die dem Fachmann geläufig sind, beispielsweise Transfektion, Transformation oder Infektion.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung kodiert die Nukleinsäure zusätzlich eine Selektionskassette, insbesondere ein geeignetes Transfektions-Markergen und/oder Differenzierungs-Markergen.

Eine Selektionskassette im Sinne der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleinsäuresequenz, die für mindestens ein Gen kodiert, das eine gezielte Selektion von bestimmten Zellen, beispielsweise transfizierter oder differenzierter Zellen, bewirkt.

Für eine solche Selektion können beispielsweise Differenzierungs-Markergene, Transfektions-Markergene und Reportergene verwendet werden. Als solche werden überwiegend Gene verwendet, die eine Resistenz gegen bestimmte toxische Substanzen, beispielsweise Antibiotika, vermitteln. Die häufigsten in diesem Zusammenhang verwendeten Antibiotika sind Neomycin, Hygromycin (hph), Zeocin (Sh ble) und Puromycin (pacA). Weitere Beispiele für derartige Gene, insbesondere zur Selektion von Stammzellen, sind beispielsweise Gene, die die Expression von Fluoreszenzmarkern, z.B. GFP, regulieren, mit deren Hilfe die zu selektierenden Zellen über fluoreszenzvermittelte Zell-Sortierung (FACS) aufgereinigt werden können. Weitere Beispiele von Selektionsmarkern sind Oberflächenmoleküle, z.B. Wachstumsfaktor-Rezeptoren, mit deren Hilfe Zellen über magnetische Immunobeads angereichert werden können (Bonini C., Science Weitere Beispiele sind Gene, die für eine Vol 276, 1719-1724, 1997). Enzymaktivität (z.B. Thymidinkinase) kodieren, die einen Vorläufer einer toxischen Substanz, sog. "Prodrug" (z.B. Ganciclovir) in eine toxische Substanz umwandeln. In diesem Fall kann eine Negativ-Selektion erfolgen, d.h., es überleben nur die Zellen, die den dem Gen vorgeschalteten Promotor nicht exprimieren.

Weitere Gene der erfindungsgemäßen Selektionskassette können lacZ (kodierend für ß-Lactamase), ß-Lactamase, Chloramphenicolacetyltransferase (CAT), Adenosin Deaminase (ADA), Dihydrofolatreduktase (DHFR), und Xanthinguaninphosphoribosyltransferase (XGPRT) sein. Dem Fachmann sind Reagenzien bekannt, die gegebenenfalls hinzugezogen werden können, um die Funktion dieser Gene zu sichern oder zu steigern, beispielsweise zusätzliche Nukleinsäuresequenzen.

In einer bevorzugten Ausführungsform kodiert die Nukleinsäure zusätzlich ein NK-Zellen-inhibierendes und/oder ein Killerzellen-inhibierendes Molekül, vorzugsweise ein humanes MHC-Klasse-I-Molekül, ein chimeres MHC-Klasse-I-Molekül oder ein virales MHC-Klasse-I-Homolog.

Unter Killerzellen ("killer cells") versteht der Fachmann eine heterogene Population mononukleärer Zellen mit spontanem oder erworbenem zytotoxischen Potential. Unter NK-Zellen (natürliche Killerzellen) sind Killerzellen zu verstehen, die natürlich vorhanden sind, d.h., nicht das Resultat einer Immunantwort sind und somit nicht Antigen-spezifisch induziert sind.

- Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft eine Nukleinsäure, welche für mindestens einen Immunmodulator und mindestens ein durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbares Genexpressionssystems kodiert, wie oben bereits näher beschrieben wurde.
- Bevorzugt kodiert die Nukleinsäure ebenfalls für mindestens ein die Genexpression kontrollierendes Element. Unter diesen Elementen sind beispielsweise Promotoren oder regulative Nukleinsäuresequenzen zu verstehen. Durch diese sowie durch (nachfolgend näher erläuterte) Expressionsvektoren können geeignete Bedingungen für die Expression einer Nukleinsäure geschaffen werden. Im allgemeinen enthalten Expressionsvektoren die für die jeweilige Zelle bzw. das jeweils zu transkribierende Gen geeignete Promotoren.

25

Beispiele für regulierbare Elemente, die konstitutive Expression in Eukaryonten ermöglichen, sind Promotoren, die von der RNA-Polymerase III erkannt werden. Solche Promotoren für die konstitutive Expression in allen Zell- und Gewebetypen sind z.B. der pGK (Phosphoglyceratkinase)-Promotor, der CMV (Cytomegalievirus)-Promotor, der TK (Thymidinkinase)-Promotor, der EF1α (Elongationsfaktor-1-alpha)-Promotor, der SV40 (Simian Virus)-Promotor, der RSV (Rous Sarcoma Virus)-Promotor und der pUB (Ubiquitin)-Promotor.

Beispiele für regulierbare Elemente, die zell- bzw. gewebespezifische Expression 10 in Eukaryonten ermöglichen, sind Promotoren oder Aktivatorsequenzen aus Promotoren oder Enhancern von solchen Genen, die für Proteine kodieren, die nur in bestimmten Zelltypen exprimiert werden. Derartige Promotoren sind beispielsweise der Insulin-Promotor für Beta-Zellen des Pankreas, der Sox-2-Myosin-Schwere-Kette-Promotor für für Nervenzellen, der **Promotor** 15 der VE-Cadherin-Promotor für Endothelzellen und der Muskelzellen, Keratinpromotor für Epithelzellen.

Weitere Beispiele für regulierbare Elemente, die eine regulierbare Expression in Eukaryonten ermöglichen, sind der Tetracyclinoperator in Kombination mit einem entsprechenden Repressor (Gossen M. et al., (1994) Curr. Opin. Biotechnol. 5, 516-20).

Ebenfalls kann die Expression über regulative Nukleotidsequenzen, welche die Expression mengenmäßig und/oder zeitabhängig beeinflussen, gesteuert werden. Hierzu zählen beispielsweise Enhancersequenzen, Leadersequenzen, Polyadenylierungssequenzen, IRES-Sequenzen, Introns, Insulatorsequenzen und Repressorsequenzen.

Die erfindungsgemäße Nukleinsäure kann auf einem oder mehreren NukleinsäureMolekülen lokalisiert sein. Erfindungsgemäß müssen im Falle mehrerer
Nukleinsäure-Moleküle diese jedoch funktionell zusammenwirken. Im Sinne der
vorliegenden Erfindung können z.B. (i) die Sequenz für das Genschaltermolekül,

(ii) die Sequenz für den Immunmodulator unter Regulation der
Genschalterbindestelle und (iii) die Sequenzen für die Selektionsmarker auf drei
verschiedenen Nukleinsäuremolekülen liegen. Durch Transkription des
Genschaltermoleküls im Zellkern kann das nach erfolgter Translation im
Cytoplasma gebildete Genschalterprotein wiederum im Zellkern an die

Genschalterbindestelle der Immunmodulatorsequenz binden und dessen
Expression regulieren.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein Vektor, der mindestens eine erfindungsgemäße Nukleinsäure enthält.

Vektoren im Sinne der vorliegenden Erfindung können Plasmide, Shuttle-Vektoren, Phagemide, Cosmide, adenovirale Vektoren, retrovirale Vektoren, Expressionsvektoren und gentherapeutisch wirksame Vektoren sein.

Expressionsvektoren im Sinne der vorliegenden Erfindung umfassen mindestens eine erfindungsgemäße Nukleinsäure, mindestens ein Translations-Initiations-Signal, ein Translations-Terminations-Signal und/oder ein Polyadenylisierungs-Signal zur Expression in Eukaryoten.

Derartige Expressionsvektoren, insbesondere zur Expression in Säugetierzellen, sind u.a. kommerziell erhältlich, beispielsweise pIRES (Fa. Clontech, Heidelberg, DE), pCI-neo Vektor (Fa. Promega, Mannheim, DE), pCMV-Script (Fa. Stratagene, La Jolla, USA) und pcDNA3 Vektor (Fa. Invitrogen, Karlsruhe, DE) oder können aus einzelnen Elementen individuell zusammengestellt werden.

15

10

15

20

25

30

Erfindungsgemäße gentherapeutisch wirksame Vektoren sind zum Beispiel Plasmidvektoren, Virusvektoren, beispielsweise Adenovirus-Vektoren, retrovirale Vektoren oder Vektoren, die auf Replikons von RNA Viren beruhen (siehe z.B. Lindemann et al., 1997, Mol. Med. 3: 466-76; Springer et al., 1998, Mol. Cell. 2: 549-58: Khromykh, 2000, Curr. Opin. Mol. Ther.; 2: 555-69).

Gentherapeutisch wirksame Vektoren lassen sich auch dadurch erhalten, dass man die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Fragmente mit Liposomen komplexiert. Bei der Lipofektion werden kleine unilamellare Vesikel aus kationischen Lipiden durch Ultraschallbehandlung der Liposomensuspension hergestellt. Die DNA wird ionisch auf der Oberfläche der Liposomen gebunden, und zwar in einem solchen Verhältnis, dass eine positive Nettoladung verbleibt und die Plasmid-DNA zu 100% von den Liposomen komplexiert wird. Neben den Lipidmischungen DOTMA (1,2-dioleyloxypropyl-3-trimethylammoniumbromid) und DPOE (dioleoxylphosphatidylethanolamin) wurden inzwischen zahlreiche neue Lipidformulierungen synthetisiert und auf ihre Transfektionseffizienz bei verschiedenen Zelllinien getestet. (Behr et al. 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86: 6982-6986; Gao und Huang, 1991, Biochem. Biophys. Acta 1189, 195-203; Felgner et al. 1994, J. Biol. Chem. 269, 2550-2561). Beispiele der neuen N-[1-(2,3-dioleoyloxy)propyl]-N,N,N-DOTAP Lipidformulierungen sind DOGS (TRANSFECTAM; trimethyl-ammoniumethyl-sulfat oder decylamidoglycylspermin). Hilfsstoffe, die den Transport von Nukleinsäuren in die Zellen erhöhen, können beispielsweise Proteine oder Peptide, die an DNA gebunden sind oder synthetische Peptid-DNA-Moleküle, die den Transport der Nukleinsäure in den Kern der Zell ermöglichen, sein (Schwartz et al., 1999, Gene Therapy 6: 282; Branden et al. 1999, Nature Biotechs. 17: 784). Hilfsstoffe umfassen auch Moleküle, die die Freisetzung von Nukleinsäuren in das Zytoplasma der Zelle ermöglichen (Planck et al., 1994, J. Biol. Chem. 269, 12918; Kichler et al., 1997, Bioconj. Chem. 8, 213) oder beispielsweise Liposomen (Uhlmann und Peimann, 1990, Chem. Rev. 90, 544). Die

15

erfindungsgemäßen Zellen können auch zur Expression eines heterologen Gens verwendet werden.

Gentherapeutische Vektoren können durch Transfektion (z.B. Elektroporation, 5 Lipofektion, Calciumphosphatpräziptation) oder Infektion in Zellen eingebracht werden.

Ferner ist ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein Arzneimittel, welches mindestens eine erfindungsgemäße Zelle und geeignete Hilfs- und/oder Zusatzstoffe enthält.

Das erfindungsgemäße Arzneimittel kann zur Prophylaxe und/oder Therapie von Erkrankungen dienen, beispielsweise von

- (a) rheumatischen Erkrankungen, beispielsweise rheumatische Arthritis, Sjögren's Syndrom, Skleroderma, Dermatomyositis, Polymyositis, Reiter's Syndrom oder Behcet's Krankheit,
 - (b) Diabetes Typ I oder LADA
 - (c) Autoimmunerkrankungen der Schilddrüse, beispielsweise Graves` Krankheit,
 - (d) Autoimmunerkrankungen des zentralen Nervensystems, beispielsweise
- 20 Multiple Sklerose,
 - (f) Hauterkrankungen, beispielsweise Psoriasis oder Neurodermitis,
 - (g) entzündliche Darmerkrankungen, beispielsweise Ulcerative Colitis oder Morbus Crohn
 - (h) Immunstörungserkrankungen
- 25 (i) Gefäßerkrankungen und
 - (j) Transplantationsfolgeerkrankungen, beispielsweise Transplantatabstoßungsreaktionen.

Geeignete Hilfs- und Zusatzstoffe, die z.B. der Stabilisierung und/oder 30 Konservierung des Arzneimittels dienen, sind dem Fachmann allgemein geläufig.

10

20

25

30

Hierzu zählen beispielsweise physiologische Kochsalzlösungen, Ringer-Dextrose, Ringer-Laktat, University of Wisconsin-Lösung/ViaSpan® (Belzer UW), EuroCollins Lösung, DMSO, Ethylenglykol, Sukrose, Trehalose, Ficoll, Perfluorokarbone, entmineralisiertes Wasser, Stabilisatoren, Antioxidantien, Komplexbildner, antimikrobielle Verbindungen, Proteinaseinhibitoren und/oder inerte Gase.

Die Verabreichung des erfindungsgemäßen Arzneimittels erfolgt nach Methoden, die für den jeweiligen Zell-, Gewebs- bzw. Organtyp, dem sie verabreicht werden sollen, geeignet sind. Derartige Methoden sind dem Fachmann geläufig. Die Verabreichung des Arzneimittels kann danach beispielsweise

- · für Leberzellen intravenös,
- · für Herzmuskelzellen intramuskulär oder auch durch eine Katheter-basierte Verabreichung und
- 15 · für β-Zellen subkutan, intravenös, intraperitoneal, enkapsuliert oder intramuskulär erfolgen.

Das Arzneimittel kann in den Organismus eingebracht werden entweder mit Hilfe eines ex vivo Ansatzes, bei dem die Zellen aus dem Patienten entfernt, genetisch modifiziert, beispielsweise durch DNA-Transfektion, und danach erneut in den Patienten eingeführt werden oder mit Hilfe eines in vivo Ansatzes, bei welchem erfindungsgemäße gentherapeutisch wirksame Vektoren in den Körper des Patienten als nackte DNA oder unter Verwendung von viralen oder nicht-viralen erfindungsgemäßen Vektoren oder erfindungsgemäßen Zellen eingebracht werden.

Es ist bekannt, dass die Dosierung von Arzneimitteln von mehreren Faktoren abhängt, beispielsweise von dem Körpergewicht, dem generellen Gesundheitszustand, dem Ausmaß der Körperoberfläche, dem Alter des Patienten

sowie der Wechselwirkung mit anderen Medikamenten. Eine Dosierung hängt ebenfalls von der Art der Verabreichung ab. Die Dosierung ist daher im Einzelfall für jeden Patienten vom Fachmann zu bestimmen. Die Verabreichung des Arzneimittels kann einmal oder mehrmals am Tag und über mehrere Tage hinweg erfolgen; auch dies ist vom Fachmann bestimmbar.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein humanes oder tierisches organspezifisches Gewebe und/oder ein humanes oder tierisches Säugetierorgan, das mindestens eine erfindungsgemäße Zelle enthält.

10

15

25

30

5

Die Begriffe organspezifisches Gewebe und Säugetierorgan im Sinne der vorliegenden Erfindung umfassen beispielsweise die Säugetierorgane Herz, Haut, Bauchspeicheldrüse, Nieren, Leber, Muskeln, Nerven, Auge, Lunge, Knochenmark, Knorpel, Knochen, Gefäße, Bindegwebe, bzw. Gewebe dieser Organe.

Ferner ist ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein transgenes nichthumanes Säugetier, das mindestens eine erfindungsgemäße Zelle enthält.

Transgene Tiere zeigen im Allgemeinen eine gewebespezifisch erhöhte Expression von Nukleinsäuren und sind daher für die Analyse beispielsweise von Immunreaktionen sehr geeignet. Bevorzugt werden transgene Mäuse verwendet.

Ein erfindungsgemäßes nicht-humanes Säugetier ist beispielsweise eine Maus, eine Ratte, ein Meerschweinchen, ein Kaninchen, eine Kuh, ein Schaf, eine Ziege, ein Pferd, ein Schwein, ein Hund, eine Katze oder ein Affe.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung einer erfindungsgemäßen Zelle, eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen Säugetierorgans zur Transplantation in ein humanes oder tierisches

10

15

20

25

30

Säugetier. Vorzugsweise handelt es sich bei der erfindungsgemäßen Transplantation um eine Auto-, Allo- oder Xenotransplantation.

Unter Transplantation versteht der Fachmann die Übertragung oder auch Verpflanzung von lebendem Material, beispielsweise Zellen, Gewebe und Organe, an eine andere Stelle desselben Organismus (Autotransplantation) oder von einem Organismus (Spender) in einen anderen Organismus (Empfänger). Bei der Transplantation in einen anderen Organismus wird unterschieden zwischen

- · Synotransplantation, bei der Spender und Empfänger derselben Spezies angehören und genetisch völlig oder weitgehend identisch sind,
- · Allotransplantation, bei der Spender und Empfänger derselben Spezies angehören, aber immungenetisch different sind und
- · Xenotransplantation, bei der Spender und Empfänger nicht derselben Spezies angehören und demzufolge immungenetisch völlig different sind.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung einer erfindungsgemäßen Zelle, eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen Säugetierorgans zur Inhibierung einer Transplantatabstoßungsreaktion in einem tierischen Säugetier oder im Menschen.

Unter einem tierischen Säugetier im Sinne der vorliegenden Erfindung ist beispielsweise eine Maus, eine Ratte, ein Meerschweinchen, ein Kaninchen, eine Kuh, ein Schaf, eine Ziege, ein Pferd, ein Schwein, ein Hund, eine Katze oder ein Affe zu verstehen.

Unter einer Transplantatabstoßungsreaktion versteht der Fachmann einen Vorgang, durch den transplantiertes Material, beispielsweise Zellen, Gewebe oder ein Organ, vom Empfängerorganismus abgestoßen werden. Diese Abstoßungsreaktion wird durch eine zelluläre und eine humorale Immunität hervorgerufen. Ursache dieser Abstoßungsreaktion ist eine Differenz der

20

25

30

Eiweißstruktur zwischen transplantiertem Material und Empfänger. Die Eiweißstruktur des übertragenen Gewebes wird vom Immunsystem des Empfängers als immunogen erkannt, wodurch eine Immunantwort ausgelöst wird.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung einer erfindungsgemäßen Zelle, eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen Säugetierorgans zur Prophylaxe und/oder Therapie von Transplantationsfolgeerkrankungen und/oder Autoimmunerkrankungen. Beispiele für derartige Erkrankungen wurden bereits vorangehend im Rahmen der Anwendungsgebiete des erfindungsgemäßen Arzneimittels beschrieben.

Inhibierung einer Die erfindungsgemäßen Verwendungen zur Transplantatabstoßungsreaktion sowie zur Prophylaxe und/oder Therapie von Transplantationsfolgeerkrankungen und/oder Autoimmunerkrankungen können beispielsweise erfolgen, indem die erfindungsgemäßen Zellen, Gewebe und/oder Organe in ein humanes oder tierisches Säugetier eingebracht werden. Die erfindungsgemäßen Immunmodulators wird des erfindungsgemäße regulierbare Genexpressionssystem gesteuert. Diese Steuerung erfolgt durch die Verabreichung bzw. das Absetzen einer erfindungsgemäßen Wirksubstanz, wodurch das Genschaltermolekül aktiviert bzw. deaktiviert wird. Im Fall der Aktivierung aktiviert der Genschalter die Transkription des Zielgens, exprimierte für den Immunmodulator kodiert. Der dadurch welches im wesentlichen eine Abwehrreaktion des Immunmodulator inhibiert Immunsystems auf die/das transplantierte Zelle, Gewebe bzw. Organ und zwar vor allem in der Transplantatregion des Organismus des humanen oder tierischen Säugetiers.

Eine Behandlung basierend auf der Verwendung von Zellen kann dadurch erreicht werden, dass erfindungsgemäße Zellen aus Epithelzellen, Endothelzellen, Leberzellen, Derivaten von nicht-totipotenten embryonalen Stammzellen bzw.

20

25

nicht-totipotenten embryonalen Keimzellen, oder aus adultem Gewebe stammenden Stammzellen ausgewählt werden. Bevorzugte, aus adultem Gewebe stammende Stammzellen umfassen neuronale Stammzellen, Stammzellen aus dem Knochenmark, mesenchymale Stammzellen, hämatopoetische Stammzellen, epitheliale Stammzellen, Stammzellen aus dem Verdauungstrakt, der Haut, dem Fettgewebe, dem Darm, der Plazenta und dem Duktus des Pankreas, die in ein humanes oder tierisches Säugetier eingebracht werden.

Ferner ist ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein Verfahren zur 10 Herstellung einer erfindungsgemäßen Zelle, wobei das Verfahren die folgenden Schritte enthält:

- a. Einbringen mindestens einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure und/oder mindestens eines erfindungsgemäßen Vektors in eine transplantierbare humane oder tierische nicht-totipotente Zelle, und
- b. Expression der Nukleinsäure unter Zugabe mindestens einer geeigneten Wirksubstanz zur Regulierung des Genschaltermoleküls.

Zum Einbringen einer Nukleinsäure, eines Vektors, eines Differenzierungs-Markergens oder eines Transfektions-Markergens oder einer Zelle gemäß vorliegender Erfindung in eine Zelle werden die dem Fachmann geläufigen Standardmethoden der Transfektion, Transformation, Elektroporation oder Injektion verwendet.

Geeignete Bedingungen, die eine Expression der Nukleinsäure bewirken bzw. verstärken, wurden bereits vorangehend beschrieben. Hierzu zählen beispielsweise Expressionsvektoren, Promotoren und regulierbare Nukleinsäuresequenzen, z.B. Enhancer, Polyadenylierungssequenzen.

Ferner ist ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein *in vitro*-Verfahren zur 30 Herstellung eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen Säugetierorgans, wobei das Verfahren die folgenden Schritte enthält:

- a. Einbringen sowohl mindestens einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure und/oder mindestens eines erfindungsgemäßen Vektors als auch mindestens eines Differenzierungs-Markergens in mindestens eine nicht-totipotente Stammzelle, eine nicht-totipotente Vorläuferzelle und/oder eine nicht-totipotente immortalisierte Zelle,
- b. Differenzierung der Zelle aus Schritt a.,
- c. Selektionieren der differenzierten Zelle aus Schritt b. und
- d. Einbringen der selektierten Zelle aus Schritt c. in ein humanes oder tierisches organspezifischen Gewebes und/oder in ein humanes oder tierisches Säugetierorgan.

Bevorzugt wird in einer weiteren Ausführungsform in das genannte erfindungsgemäße in vitro-Verfahren nach, vor oder gleichzeitig mit Schritt a. mindestens ein geeignetes Transfektions-Markergen in eine nicht-totipotente Stammzelle, eine nicht-totipotente Vorläuferzelle und/oder eine nicht-totipotente immortalisierte Zelle eingebracht und nach Schritt a. vorzugsweise die transfizierte Zelle aus Schritt a. selektioniert.

20

15

5

Die Differenzierung der Zellen, die die erfindungsgemäße Nukleinsäure enthalten, kann z.B. durch "Embroid Body Formation", vorzugsweise durch Kultivieren der Zellen in Lösungen, durch Kultivieren der Zellen in hoher Dichte, durch Zellaggregation, durch Entzug der Kultivierung auf Feederzellen, Entzug von differenzierungshemmenden Substanzen (z.B. LIF oder von Feederzellen konditioniertes Medium), durch Hinzufügen von Cytokinen, Wachstumsfaktoren, Hormonen, Vitaminen (z.B. Nicotinamid), Retinsäure, Natriumbutyrat oder DMSO zu den kultivierten Zellen oder durch Hinzufügen anderer Substanzen von denen bekannt ist, dass sie die Differenzierung initiieren, eingeleitet werden.

30

25

Es sind zahlreiche Verfahren zur Selektionierung von Zellen bekannt.

Verfahren zur Selektionierung von Zellen aus differenzierten embryonalen Stammzellen sind beispielsweise beschrieben in Klug et al. (J. Clin. Invest. 1996 Jul 1; 98 (1):216-24) und Soria et al. (Diabetes. 2000 Feb.; 49 (2): 157-62).

5

10

25

Bei einer bevorzugten Methode der Selektion enthält die erfindungsgemäße Selektionskassette ein Markergen, und zwar ein Antibiotikum-Resistenzgen. Die Zellen werden selektiert bzw. isoliert, indem die differenzierten Zellen nach Hinzufügen eines geeigneten Antibiotikums während oder nach dem Differenzierungsschritt angereichert werden. Nur die differenzierten Zellen, welche das Markergen exprimieren, sind resistent gegen das Antibiotikum. Nicht differenzierte Zellen sterben ab. Nach der gleichen Methode kann auch die Selektion der transfizierten Zellen erfolgen.

Unter einem erfindungsgemäßen Antibiotikum wird ein Antibiotikum verstanden, gegen welches das bzw. die als erfindungsgemäße Selektionskassette verwendete(n) Antibiotikum-Resistenzgen(e) eine Resistenz erzeugt/en. Nach Hinzufügen des Antibiotikums zu den kultivierten Stammzellen überleben und differenzieren im wesentlichen nur solche Stammzellen, die den Reporter-GenExpressionsvektor enthalten.

Ebenfalls kann ein Selektionsverfahren angewendet werden, wobei das bzw. die Gene der erfindungsgemäßen Selektionskassette kodieren für Luciferase, grünes fluoreszierendes Protein, rotes fluoreszierendes Protein und/oder gelbes fluoreszierendes Protein. Die zu selektierenden Zellen werden mittels Fluoreszenz-aktivierter Zell-Sortierung (FACS) isoliert oder durch eine Affinitätsreinigung selektiert.

CH2003/000665

Weiterhin können Zellen mit Hilfe von Oberflächenmolekülen, z.B. Wachstumsfaktor-Rezeptoren, mittels magnetischen Immunobeads ankonzentriert werden (Bonini C., Science Vol 276, 1719-1724, 1997).

- 31 -

Vorzugsweise kann ein zweites Markergen in die Zellen eingebracht werden, wodurch eine Selektion der Zellen, in denen das Einbringen der Nukleinsäure und/oder des Vektors gemäß Schritt a. des erfindungsgemäßen in vitro-Verfahrens erfolgreich verlief, vorgenommen werden kann. Durch diese doppelte Selektion ist es möglich, eine ca. 90%ig, vorzugsweise ca. 95-100%ig reine Zellpopulation der gewünschten Zellen zu erhalten.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Erzeugung eines erfindungsgemäßen transgenen nicht-humanen Säugetiers, wobei das Verfahren die folgenden Schritte enthält:

- a. Einbringen sowohl mindestens einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure und/oder mindestens eines erfindungsgemäßen Vektors als auch mindestens eines geeigneten Transfektions-Markergens in mindestens eine Oocyte, Stammzelle, eine Vorläuferzelle und/oder eine immortalisierte Zelle eines nicht-humanen Säugetieres,
- 20 b. Selektionieren der transfizierten Zelle aus Schritt a.,
 - c. Einbringen der nach Schritt b. selektierten Zelle in mindestens eine nichthumane Säugetier-Blastozyste,
 - d. Einbringen der Blastozyste aus Schritt c. oder des Embryos aus Schritt d. in eine nicht-humane Säugetier-Pflegemutter und
- e. Identifizierung des sich aus genannter Blastozyte entwickelten transgenen nicht-humanen Säugetiers.

In einer bevorzugten Ausführungsform handelt es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Erzeugung eines erfindungsgemäßen transgenen nicht-humanen Säugetiers, wobei das Verfahren die folgenden Schritte enthält:

- 5 a. Einbringen sowohl mindestens einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure und/oder mindestens eines erfindungsgemäßen Vektors als auch mindestens eines geeigneten Transfektions-Markergens in einen der beiden Vorkerne einer befruchteten nicht-humanen Säugetier-Oocyte,
- b. Einbringen der Säugetier-Oocyte aus Schritt a. in eine nicht-humane
 Säugetier-Pflegemutter und
 - c. Identifizierung des sich aus genannter Säugetier-Oocyte entwickelten transgenen nicht-humanen Säugetiers.

Es ist bevorzugt, dass die nicht-humane Säugetier-Pflegemutter durch Paarung mit einem Männchen mit durchtrenntem Samenleiter scheinschwanger gemacht wurde.

Verfahren zum Einbringen von Blastozyten und/oder Oozyten in die Pflegemutter sind dem Fachmann bekannt. Es kann beispielsweise durch Injektion in den Eileiter oder Uterus erfolgen (siehe z.B. Hogan, B., Beddington, R., Constantini, F. und Lacy, E., A laboratory Manual (1994), Cold Spring Harbor Laboratory Press, Seite 173-181).

Die Identifizierung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers kann beispielsweise dadurch erfolgen, dass genomische DNA aus dem transgenen nicht-humanen Säugetier, z.B. aus dem Schwanz einer Maus extrahiert wird. In einer nachfolgenden PCR (Polymerase Ketten Reaktion) Analyse werden Primer verwendet, die spezifisch das Transgen für die erfindungsgemäße Nukleinsäure erkennen. Eine Integration des Transgens in das Genom kann auf diese Weise nachgewiesen werden.

Eine weitere Möglichkeit der Identifizierung kann mittels Southern Blot erfolgen. Hierbei wird genomische DNA auf eine Membran übertragen und mittels DNA-Sonden, beispielsweise radioaktiv markierte DNA-Sonden, die spezifisch für das gesuchte Transgen sind, detektiert.

5

10

15

20

Verfahren zur Erzeugung eines erfindungsgemäßen transgenen nicht-humanen Säugetiers durch Regenerieren einer nicht-humanen Stammzelle, Oocyte, Vorläuferzelle oder immortalisierten Zelle zu einem transgenen nicht-humanen Tier, insbesondere von transgenen Mäusen sind dem Fachmann beispielsweise aus DE 196 25 049 und US 4,736,866; US 5,625,122; US 5,698,765; US 5,583,278 und US 5,750,825 bekannt und umfassen transgene Tiere, die beispielsweise durch direkte Injektion von erfindungsgemäßen Expressionsvektoren in die Transfektion Spermatozyten oder über Embryonen oder Expressionsvektoren in embryonale Stammzellen erzeugt werden können (siehe z.B. Polites und Pinkert: DNA Mikroinjection and Transgenic Animal Production, Seite 15-68 in Pinkert, 1994: Transgenic Animal Technology: A Laboratory Handbook, Academic Press, London, UK; Houdebine 1997, Harwood Academic Publishers, Amsterdam, The Netherlands; Doetschman: Gene Transfer in Embryonic Stem Cells, Seite 115-146 in Pinkert, 1994, supra; Wood: Retrovirus-Mediated Gene Transfer, Seite 147-176 in Pinkert, 1994, supra; Monastersky: Gene Transfer Technology: Alternative Techniques and Applications, Seite 177-220 in Pinkert, 1994, supra).

25 Z

30

Zahlreiche Verfahren zur Herstellung von transgenen Tieren, insbesondere von transgenen Mäusen, sind dem Fachmann ebenfalls u.a. aus der WO 98/36052, WO 01/32855, DE 196 25 049, US 4,736,866, US 5,625,122, US 5,698,765, US 5,583,278 und US 5,750,825 bekannt und umfassen transgene Tiere, die beispielsweise über direkte Injektion von erfindungsgemäßen Vektoren in Embryonen oder Spermatozyten oder über die Transfektion von Vektoren oder Nukleinsäuren in embryonale Stammzellen erzeugt werden können (siehe auch

20

25

30

Polites und Pinkert, in Pinkert, (1994) Transgenic animal technology, A Laboratory Handbook, Academic Press, London, UK, Seite 15 bis 68; Doetschman, in Pinkert, 1994, supra, Seite 115 bis 146).

In weiteren Ausführungsformen handelt es sich bei der Stammzelle, welche in den genannten erfindungsgemäßen in vitro-Verfahren zur Herstellung eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen Säugetierorgans und in den Verfahren zur Erzeugung eines erfindungsgemäßen transgenen nichthumanen Säugetiers verwendet wird, um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle.

Ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein transgenes nichthumanes Säugetier, welches durch das oben beschriebene erfindungsgemäße Verfahren erzeugt wurde, sowie der/die Nachkomme(n) dieses Säugetiers.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung eines erfindungsgemäßen transgenen nicht-humanen Säugetiers zur Gewinnung einer humanen oder tierischen Zelle, eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans für die Allound/oder Xenotransplantation.

Im Fall der Zelltransplantation kann diese beispielsweise mittels eines Implantations-Verfahrens oder mittels einer Katheter-Injektionsmethode durch die Blutgefäßwand erfolgen.

Unter Gewinnung im Sinne der vorliegenden Erfindung ist die Entnahme der/des genannten Zelle, Gewebes und/oder Organs aus dem Organismus eines erfindungsgemäßen transgenen nicht-humanen Säugetiers zu verstehen. Methoden für eine solche Entnahme sind geläufig.

10

15

20

25

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung eines erfindungsgemäßen transgenen nicht-humanen Säugetiers, einer erfindungsgemäßen Zelle, eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines erfindungsgemäßen humanen oder tierischen Säugetierorgans zum Auffinden von pharmakologisch aktiven Wirkstoffen und/oder zur Identifizierung von toxischen Substanzen.

Eine solche Methode könnte zum Beispiel darin bestehen, Zellen der vorliegenden Erfindung auf z.B. eine 96-well Mikrotiter-Platte auszusäen, dann eine zu untersuchende pharmakologisch aktive oder toxische Substanz zuzugeben und anschließend mittels Zellzahlbestimmung zu analysieren, ob die Substanz den Tod einer vermehrten Anzahl von Zellen bewirkt hat.

Unter den Begriffen pharmakologisch aktiver Wirkstoff und toxische Substanz im Sinne der Erfindung sind all jene Moleküle, Verbindungen und/oder Zusammensetzungen und Substanzgemische zu verstehen, die unter geeigneten Bedingungen einen pharmakologischen bzw. toxischen Einfluss auf einzelne Zellen, einzelne Gewebe, einzelne Organe oder den gesamten Organismus eines tierischen oder humanen Säugetiers ausüben. Mögliche pharmakologisch aktive Wirkstoffe und toxische Substanzen können einfache chemische (organische oder anorganische) Moleküle oder Verbindungen, Nukleinsäuren oder Analoga von Nukleinsäuren, anti-sense Sequenzen von Nukleinsäuren, Peptide, Proteine oder Komplexe und Antikörper sein. Beispiele sind organische Moleküle, die aus Substanz-Bibliotheken stammen und die auf ihre pharmakologische bzw. toxische Aktivität hin untersucht werden.

Pharmakologisch aktive Wirkstoffe sind beispielsweise Wirkstoffe, die Einfluss ausüben auf:

die Teilungs- und/oder Überlebensfähigkeit von Zellen,

- die Sekretion von Proteinen, z.B. Insulin von Beta-Zellen des Pankreas,
 Dopamin von Nervenzellen,
- die Muskelzellen-Kontraktion und/oder
- · das Wanderungsverhalten von Zellen,
- 5 · die Stoffwechselaktivtät von Zellen
 - · die elektrophysiologische Aktivität von Zellen
 - · die enzymatische Aktivität von Zellprodukten
 - die Zelldifferenzierung
 - die Zellorganisation zu Geweben bzw Organen
- In Anwendung auf den gesamten Organismus eines tierischen oder humanen Säugetiers ist hierunter ein Einfluss auf beispielsweise
 - · das Herz-Kreislaufsystem,
 - · das endokrine System,
 - · das Magen-Darm-System,
- 15 · das Nervensystem sowie
 - · die Stoffwechselaktivitäten

zu verstehen.

Toxische Substanzen sind beispielsweise Wirkstoffe, die

- Zellen nach bestimmten Signalen, beispielsweise Stress, zur Apoptose anregen,
 - · das Herz-Kreislaufsystem beeinflussen,
 - · das Nervensystem beeinflussen und/oder
 - · die Stoffwechselaktivitäten beeinflussen.

25

Die identifizierten pharmakologisch aktiven Wirkstoffe und toxischen Substanzen können gegebenenfalls kombiniert oder zusammen mit geeigneten Zusatzund/oder Hilfsstoffen zur Herstellung eines Diagnostikums oder eines
Arzneimittels zur Prophylaxe und/oder Therapie von

Transplantationsfolgeerkrankungen und/oder Autoimmunerkrankungen, wie vorangehend beispielhaft aufgeführt, verwendet werden.

5

Gegenstand der vorliegenden Erfindungen sind auch:

- (i) Humane oder tierische nicht-totipotente Zelle enthaltend mindestens eine Nukleinsäure kodierend für mindestens einen Immunmodulator unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genexpressionssystems.
 - (ii) Zelle nach (i), dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei der Zelle um eine Stammzelle, eine Vorläuferzelle und/oder eine immortalisierte Zelle handelt.
 - (iii) Zelle nach (i) oder (ii), dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle handelt.

20

25

30

- (iv) Zelle nach mindestens einem der (i) bis (iii) in Form einer Zelllinie.
- (v) Zelle nach mindestens einem der (i)-(iv), dadurch gekennzeichnet, dass das regulierbare Genexpressionssystem ein Progesteron-Genexpressionssystem, ein Tetracyclin-Expressionssystem und/oder ein Rapamycin-Genexpressionssystem ist.
 - (vi) Zelle nach mindestens einem der (i)-(v), dadurch gekennzeichnet, dass der Immunmodulator mindestens eine der folgenden funktionellen Eigenschaften aufweist:

- a. die Inhibierung einer Antigenerkennung, die durch T-Zellen vermittelt wird
- b. die Inhibierung eines über einen Rezeptor auf einer T-Zelle vermittelten Signals,
 - c. die Aktivierung eines über einen Rezeptor auf einer T-Zelle vermittelten Signals,
 - d. die Inhibierung des Wachstums von T-Zellen,
- e. die Inhibierung von Molekülen die das Überleben von T-Zellen unterstützen
 - f. die Inhibierung von Effektormolekülen von T-Zellen(wie TNF-alpha, IFN-gamma),
 - g. die Inhibierung der Adhäsion von T-Zellen,
 - h. die Inhibierung einer T-Zell-kostimulatorischen Interaktion (die Aktivierung eines Lymphozyten erfolgt über zwei Signale: zum einen erfolgt eine Stimulierung über den Antigenrezeptor, zum anderen erfolgt ein weiteres Signal zur klonalen Expansion und Differenzierung eines ungeprägten Lymphozyten; diese kostimulatorische Interaktion kann durch einen Immunmodulator inhibiert werden)
- i. die Inhibierung der Aktivierung, der Proliferation, des Überlebens, der Antigenpräsentation, des Signalisierens, und/oder der Effektorfunktionen von weiteren Zellen, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B. allgemeine und spezielle antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen B-Zellen, neutrophile
 Granulozyten und NK Zellen die Inhibierung der zellulären Interaktion von unterschiedlichen Zellen, entweder über Oberflächenrezeptoren oder über sekretierte Moleküle, wie z.B. Zytokine, Chemokine oder Wachstumsfaktoren, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B.

10

15

25

allgemeine und spezielle antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen, T-Zellen, B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen,

- j. die Inhibierung der Migration von Zellen, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B. spezielle antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen, T-Zellen, B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen,
- k. die Inhibierung von Komponenten des Komplementsystems
- die Inhibierung von phagozytotischen Aktivitäten im Zusammenhang mit der Präsentation von Fremd- oder Autoimmunantigenen, oder durch die Bindung von Antikörpern an Antigene, und/oder
 - m. die Inhibierung von Entzündungsreaktionen.
- (vii) Zelle nach mindestens einem der (i) bis (vi), dadurch gekennzeichnet, dass der Immunmodulator ein Antikörper ist.
 - (viii) Zelle nach mindestens einem der (i) bis (vi), dadurch gekennzeichnet, dass der Immunmodulator
- a. ein Rezeptor ist
- 20 b. ein löslicher sekretierter Rezeptor ist
 - c. ein sekretiertes Protein oder Peptid ist
 - (ix) Zelle nach (viii), wobei der Immunmodulator ein Fusionsprotein ist aus einem mutierten IL 15 und einem Fc-Fragment, wobei das Fc-Fragment an den C-Terminus des mutierten IL 15 Moleküls, bevorzugt über die Hinge-Region, fusioniert ist.
 - (x) Zelle nach (ix), dadurch gekennzeichnet, dass das Fc-Fragment des Antikörpers ein solches von einem IgG, insbesondere ein humanes

IgG1, IgG2, IgG3, IgG4 oder ein analoges Säugetier IgG oder ein IgM, insbesondere ein humanes IgM oder ein analoges Säugetier IgM ist.

- Zelle nach mindestens einem der (i)1 bis (x), dadurch gekennzeichnet, dass die Nukleinsäure zusätzlich eine Selektionskassette, insbesondere ein geeignetes Transfektions-Markergen und/oder Differenzierungs-Markergen, kodiert.
- 10 (xii) Zelle nach mindestens einem der (i) bis (xi), dadurch gekennzeichnet, dass die Nukleinsäure zusätzlich ein Molekül kodiert, das NK-Zellenund/oder Killerzellen inhibiert.
 - (xiii) Zelle nach mindestens einem der (i)-(xi), dadurch gekennzeichnet, dass die Nukleinsäure zusätzlich ein Molekül kodiert, dass
 - a. Dendritische Zellen inhibiert
 - b. Monocyten und oder Makrophagen inhibiert
 - c. B-Zellen inhibiert
 - d. Polmorphnukleäre Zellen, z.B. Neutrophile Granulyozyten inhibiert

20

15

(xiv) Zelle nach (xiii), dadurch gekennzeichnet, dass das genannte inhibierende Molekül ein humanes MHC-Klasse-I-Molekül, ein chimeres MHC-Klasse-I-Molekül oder ein virales MHC-Klasse-I-Homolog ist.

- (xv) Nukleinsäure kodierend für mindestens einen Immunmodulator und mindestens ein durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbares Genexpressionssystem.
- 30 (xvi) Vektor enthaltender mindestens einen Nukleinsäure nach (xv).

10

15

20

25

- (xvii) Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Zelle nach einem der (i) bis (xiv) und geeignete Hilfs- und/oder Zusatzstoffe.
- (xviii) Humanes oder tierisches organspezifisches Gewebe und/oder humanes oder tierisches Säugetierorgan, enthaltend mindestens eine Zelle nach einem der (i) bis (xiv).
- (xix) Transgenes nicht-humanes Säugetier, enthaltend mindestens eine Zelle nach einem der (i) bis (xiv).
- (xx) Verwendung einer Zelle nach einem der (i) bis (xiv) und/oder eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach (xviii) zur Transplantation in ein humanes oder tierisches Säugetier.
 - (xxi) Verwendung nach (xx), dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Allo-, Auto- oder Xenotransplantation handelt.
 - (xxii) Verwendung einer Zelle nach einem der (i) bis (xiv), einer Nukleinsäure nach (xv), eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach (xviii) zur Herstellung eines Medikamentes zur Inhibierung einer Transplantatabstoßungsreaktion in einem humanen oder tierischen Säugetier, gegebenenfalls in Anwesenheit mindestens eines Immunmodulators.
 - (xxiii) Verwendung einer Zelle nach einem der (i) bis (xiv), einer Nukleinsäure nach (xv), eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach (xviii) zur Herstellung eines Medikamentes zur

10

20

25

30

Prophylaxe und/oder Therapie von Transplantationsfolgeerkrankungen und/oder Autoimmunerkrankungen.

- (xxiv) Verfahren zur Herstellung einer Zelle nach einem der (i) bis (xiv) enthaltend folgende Schritte:
- c. Einbringen mindestens einer Nukleinsäure nach (xv) und/oder mindestens eines Vektors nach (xvi) in eine transplantierbare humane oder tierische nicht-totipotente Zelle, und
- d. Expression der Nukleinsäure unter Zugabe mindestens einer geeigneten Wirksubstanz zur Regulierung des Genschalters.
 - (xxv) In vitro-Verfahren zur Herstellung eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder humanen oder tierischen Säugetierorgans nach (xviii), enthaltend die folgenden Schritte:
- e. Einbringen sowohl mindestens einer Nukleinsäure nach (xv) und/oder mindestens eines Vektors nach (xvi) und als auch mindestens eines Differenzierungs-Markergens in mindestens eine nicht-totipotente Stammzelle, eine nicht-totipotente Vorläuferzelle und/oder eine nicht-totipotente immortalisierte Zelle,
 - f. Differenzierung der Zelle aus Schritt a.,
 - g. Selektionieren der differenzierten Zelle aus Schritt b. und
 - h. Einbringen der selektierten Zelle aus Schritt c. in ein humanes oder tierisches organspezifischen Gewebes und/oder in ein humanes oder tierisches Säugetierorgan.
 - (xxvi) Verfahren nach (xxv), dadurch gekennzeichnet, dass nach, vor oder gleichzeitig mit Schritt a. mindestens ein geeignetes Transfektions-Markergen in mindestens eine nicht-totipotente Stammzelle, eine nicht-totipotente Vorläuferzelle und/oder eine nicht-totipotente immortalisierte Zelle eingebracht wird und nach Schritt a. vorzugsweise die transfektierte Zelle aus Schritt a. selektioniert wird.

(xxvii) Verfahren nach einem der (xxv) oder (xxvi), dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle handelt.

5

10

15

- (xxviii)Verfahren zur Erzeugung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach (xviii), enthaltend folgende Schritte:
- f. Einbringen sowohl mindestens einer Nukleinsäure nach (xv) und/oder mindestens eines Vektors nach (xvi) als auch mindestens eines geeigneten Transfektions-Markergens in mindestens eine Oocyte, Stammzelle, eine Vorläuferzelle und/oder eine immortalisierte Zelle eines nicht-humanen Säugetieres,
- g. Selektionieren der transfizierten Zelle aus Schritt a.,
- h. Einbringen der nach Schritt b. selektierten Zelle in mindestens eine nichthumane Säugetier-Blastozyste,
- i. Einbringen der Blastozyste aus Schritt c. in eine nicht-humane Säugetier-Pflegemutter und
- j. Identifizierung des sich aus genannter Blastozyste entwickelten transgenen nicht-humanen Säugetiers.

20

- (xxix) Verfahren nach (xxviii), dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle handelt.
- 25 (xxx) Verfahren zur Erzeugung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach (xix), enthaltend folgende Schritte:
 - d. Einbringen sowohl mindestens einer Nukleinsäure nach (xv) und/oder mindestens eines Vektors nach (xvi) als auch mindestens eines geeigneten Transfektions-Markergens in einen der beiden Vorkerne einer befruchteten nicht-humanen Säugetier-Oocyte,

- e. Einbringen der Säugetier-Oocyte aus Schritt a. in eine nicht-humane Säugetier-Pflegemutter und
- f. Identifizierung des sich aus genannter Säugetier-Oocyte entwickelten transgenen nicht-humanen Säugetiers.
- (xxxi) Transgenes nicht-humanes Säugetier, dadurch gekennzeichnet, dass es nach dem Verfahren nach einem der (xxviii) oder (xxix) erzeugt wurde.
- 10 (xxxii) Transgenes nicht-humanes Säugetier, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Nachkomme des Säugetieres nach (xxx) ist.
 - (xxxiii)Verwendung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach einem der (xix), (xxx) oder (xxxi) zur Gewinnung einer nicht-humanen Zelle, eines nicht-humanen organspezifischen Gewebes und/oder eines nicht-humanen Säugetierorgans für die Allo- und/oder Xenotransplantation.
 - (xxxiv) Verwendung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach einem der (xix), (xxx) oder (xxxi), eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach (xviii) zum Auffinden von pharmakologisch aktiven Wirkstoffen und/oder zur Identifizierung von toxischen Substanzen.

20

15

20

Die folgenden Figuren und Beispiele sollen die vorliegende Erfindung verdeutlichen ohne sie jedoch zu beschränken:

- Abb. 1 zeigt eine Immunoblotanalyse von Medienüberständen der Transfektion 17x4/IL15/Oligo + pcDNA3switch +/- Mifepriston (Beispiel 3);
 - Abb. 2 zeigt eine schematische Abbildung des Wirkmechanismus des erfindungsgemäßen durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genexpressionssystems.

Der Genschalter der vorliegenden Erfindung ist ein chimäres Protein, das aus drei funktionellen Einheiten besteht:

- i) eine Gal4-DNA-Bindungsdomäne (Gal-DBD), welche die Genschalterbindungsdomäne UAS erkennt. Die UAS-Sequenz der Erfindung enthält vier Kopien eines Sequenzmotivs aus 17 Nukleotiden, von denen jedes Motiv als Bindungsstelle für zwei Gal4-DBD Moleküle dienen kann.
- ii) Eine verkürzte Ligandenbindungsdomäne des menschlichen Progesteron-Rezeptors (PR-LBD), welche die Bindung der Wirksubstanz Mifepriston an den Genschalter vermittelt und die Konversion des Genschalterproteins in eine aktive Konformation durch Dimerisierung bewirkt.
- iii) Eine p65 Aktivierungsdomäne (P65-AD), welche die Transkription des Zielgens durch den Genschalter aktiviert.
- Bei Abwesenheit von Mifepriston wird der Genschalter durch den vorgeschalteten ubiquitären schwachen basalen minimalen Thymidinkinase Promoter (pTK) in geringem Mengen transkribiert. Diese Genschaltermoleküle liegen aber als Monomere vor und können damit noch keine DNA-Bereiche binden oder die Transkription initiieren. Nach Zugabe der Wirksubstanz Mifepriston erfolgt die

Aktivierung des Genschaltersystems. Das Liganden-gebundene Genschalter-Homodimer bindet an alle Bereiche der DNA, die UAS-Sequenzen enthalten (wie z.B. die regulatorische Region vor dem durch den TATA-Promoter regulierten Gen für MutIL15-mFc) und aktiviert somit die Transkription des immunomodulatorischen Proteins. Da dem TK-Promoter des Genschalterproteingens zusätzlich **DNA-Bereiche** mit **UAS-Sequenzen** einem vorgeschaltet wird gleichzeitig autoregulatorischen sind, in Rückkopplungsmechanimus die Transkription des Genschalterproteins selbst aktiviert und somit die Menge des aktiven Genschalters erhöht.

Weiterhin können die die aus Zelllinien hergestellten transplantierbaren Zellen der Erfindung Markergene wie z.B. für Resistenzen gegen die Antibiotika Neomycin (Neo-R) bzw. Hygromycin (Hygro-R) enthalten. Die Markergene, welche von einem ubiquitären Promoter wie z.B. dem Phosphoglyceratkinase-Promoter (pGK) reguliert werden, dienen der Selektion der Zelle auf Aufnahme des DNA-Konstruktes. Die durch einen zelltypspezifischen Promoter, wie z.B. den Ratten-Insulinpromoter RIP) kontrollierten Markergene dienen der Selektion von transgenen Zellen eines spezifischen Zelltyps.

Zur Generierung der transgenen Tiere der Erfindung müssen die Zellen mindestens die Elemente 1 und 2 enthalten. Zur Herstellung der transgenen Zellen aus Zelllinien können die Zellen noch zusätzlich Element 3 enthalten.

Beispiele

25

20

Zur Untersuchung und Demonstration der Wirkungsweise der regulierten Expression des immunmodulierenden Proteins MutIL-15/mFc wurden zwei experimentelle Modelle entwickelt:

30

a) Transgene Zelllinie zur Transplantation

Bei diesem Modell wurden Stammzellen mit Vektor-Konstrukten transfiziert, die Elementen für die regulierbare Expression zusätzlich zu den Immunmodulators MutIL-15/mFc eine Selektionskassette enthielten, die die Herstellung eines spezifischen Zelltyps (z.B. Insulin-produzierende Zelle) ermöglichte (siehe US 5,733,727). Auf diese Weise können aus undifferenzierten transgenen Stammzellen differenzierte Zellen eines spezifischen Zelltyps hergestellt und isoliert werden. Diese transgenen differenzierten Zellen können in eine geeignete Empfängermaus (z.B. diabetische Maus) transplantiert werden. Werden die transplantierten Tiere mit Mifepriston behandelt, bilden die transplantierten Zellen selbst MutIL-15/mFc und verhindern damit ihre eigene Abstoßung.

b) Transgenes Mausmodell

Es wurden transgene Mäuse generiert, die im Genom ein Konstrukt enthalten, das die regulierte Expression von MutIL-15/mFc durch Zugabe von Mifepriston bewirkt. Da die Expression von MutIL-15/mFc durch einen ubiquitären Promoter reguliert wird, produzierten die Mäuse MutIL-15/mFc, wenn sie durch Zugabe von Mifepriston stimuliert werden. Aus den transgenen Tieren können Organe (z.B. Herz, Niere) oder Zellen (Inselzellen, neuronale Zellen) entnommen und in eine andere nicht-transgene Maus transplantiert werden. Werden die transplantierten Tiere mit Mifepriston behandelt, bildet das transplantierte Organ/Zellen selbst MutIL-15/mFc und verhindert damit seine eigene Abstoßung.

25 Beispiel 1: Vektorklonierung für ein transgenes Mausmodell

In dem Vektor 17x4/pGL3 Basic (modifizierter pGL3Basic Vektor von Promega mit TATA Box und 4 Kopien des 17-Oligomers als Genschalterbindungsstelle) wurde das Luciferase-Gen durch das Gen für ein Fusionsprotein aus mutiertem H-15 Protein und Maus FcTeil (im weiteren bezeichnet alsMutIL-15/mFc: Kim et al., The Journal of Immunology, 1998, 160: 5742-5748), das zusätzlich eine CD5

10

Leadersequenz enthält (Jones H., Nature 323 (6086), 346-349, 1986), ersetzt. Dadurch wird das CD5-MutIL-15/mFc Gen durch eine SV40polyA Sequenz abgeschlossen (Vektorname 17x4/IL15). Anschliessend wurde vor den 17-Oligomeren ein Oligonukleotid mit den Schnittstellen SbfI und PmeI eingeführt (Vektorname 17x4/IL15/Oligo). Diese Schnittstellen dienten zum Einfügen des Gens Genschaltermolekül (GS = Gal4-DBD/hPR-LBD/p65-AD) inklusive für das vorgeschalteter regulatorischer Region (Gal4UAS-PTK-IVS8), welche aus dem isoliert wurden (Vektorname Karlsruhe) Vektor pswitch (Invitrogen, 17x4/IL15/Oligo/GS). Zusätzlich wurde alternativ ein Vektor hergestellt, in den zwischen TATA Box und Startcodon des CD5- MutIL-15/mFc Gens das Intron IVS8 (ebenfalls aus pswitch) eingesetzt wurde (Vektorname 17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS). Die Übergänge zwischen den Segmenten aller Klonierungsprodukte wurden durch Sequenzierungen überprüft.

Beispiel 2: Vektorklonierung für transgene in vitro Transplantate aus Insulinproduzierenden Zellen

Diese Vektoren wurden analog zu den Vektoren für das transgene Mausmodell hergestellt. Zusätzlich enthalten diese Plasmide jedoch noch ein Fragment, welches ein vom Ratten-Insulinpromoter (RIP) reguliertes Neomycin-Resistenzgen (neo) sowie ein vom Maus-Phosphoglyceratkinase-Promoter (pGK) reguliertes Hygromycin-Resistenzgen (hygro) enthält. Diese Elemente wurden 5' unterhalb des CD5- MutIL-15/mFc Gens eingefügt und alternativ in zwei Transkriptionsrichtungen kloniert. (Vektornamen 17x4/IL15/Oligo/RIPhn/GS und 17x4/IL15/Oligo/RIPnh/GS). Zusätzlich wurden alternativ Vektoren hergestellt, in denen zwischen TATA Box und Startcodon des CD5-mutIL15-mFc Gens das Intron IVS8 (ebenfalls aus pswitch) eingesetzt wurde (Vektornamen 17x4/IL15/Oligo/RIPhn/IVS8/GS) sowie 17x4/IL15/Oligo/RIPnh/IVS8/GS). Die Übergänge zwischen den Segmenten aller Klonierungsprodukte wurden durch Sequenzierungen überprüft.

20

10

15

20

25

Beispiel 3: Überprüfung der regulierten Expression und Sekretion von CD5mutIL15-mFc in den in Beispiel 1 und 2 genannten Vektoren

Es wurden transiente Transfektionen von cos-7 Zellen (DSMZ, Braunschweig) und A293 Zellen (Quantum, Montreal, Canada) durchgeführt. Dazu wurden am Tag vor der Transfektion 5-7,5x10⁵ Zellen/Loch auf 6-Loch Platten ausgesät. Für die Transfektion, die mit 1-2 µg DNA/Loch durchgeführt wurde, wurden je 10-20 µl DNA der Konzentration 10 ng/ml mit je 250 µl OptiMEM-I Medium (Life Technologies, Karlsruhe) gemischt. Parallel dazu wurden je 2µl Lipofectamin 2000 (Life Technologies, Karlsruhe # 11668-019) /µg DNA mit 250 µl OptiMEM-I Medium (Life Technologies, Karlsruhe # 31985-062) gemischt. Gleiche Volumina beider Ansätze wurden gemischt und für 20 Minuten bei Raumtemperatur stehen gelassen. In der Zwischenzeit wurden die 6-Loch Platten mit den 50-70 % konfluenten Zellen einmal mit PBS gewaschen und anschließend je 1,5 ml Wachstumsmedium/Loch (DMEM + 10 % FCS) zugegeben. Zu diesen Zellen wurden pro Loch je 500 µl des DNA/Lipofectamingemisches tropfenweise hinzugefügt. Zellen, die mit Mifepriston stimuliert wurden, erhielten zusätzlich je 2 μl einer 10⁻⁵ M Lösung von Mifepriston (Sigma, Deisenhofen; Endkonzentraion 10⁻⁸ M) in 80 % Ethanol (Invitrogen, Karlsruhe). Am nächsten Tag wurde das Medium abgenommen und 2 ml frisches Medium (DMEM + 10 % FCS) zugegeben. Die mit Mifepriston stimulierten Zellen erhielten dabei erneut zusätzlich je 2 µl Mifepriston. 3 Tage nach der Transfektion wurde das Medium von den Zellen abgenommen, zur Entfernung von Zellresten zentrifugiert und anschließend bei -80 °C weggefroren. Die Zellen wurden einmal mit PBS gewaschen, in PBS abgeschabt, in ein 1,5 ml Eppendorf-Gefäß überführt und für 30-60 min bei 4°C mit je 50 µl RIPA-Puffer (PBS mit 1 % IGEPAL/Sigma, Deisenhofen I-3021, 0.5% Natriumdesoxycholat, 0,1 % SDS, 4mM EDTA und Complete EDTA-free Protease Inhibitor Cocktail/ Roche, Mannheim #1873580) lysiert. Die zentrifugierten Lysate wurden in flüssigem Stickstoff schockgefroren und bei -80 °C gelagert.

Die Sekretion von CD5-mutIL15-mFc wurde mit Hilfe eines ELISA, der den Maus-Fc Teil des Fusionsproteins erkennt, analysiert. Dafür wurden 96-Loch

10

15

20

25

30

Platten (Nunc, Wiesbaden# 439454) mit je 100 µl eines anti-Maus IgG2a Antikörpers (Klon R11-89, BD PharMingen, Heidelberg # 02251D-553446) für eine Stunde bei 37 °C beschichtet. Anschließend wurden die Platten dreimal mit PBS gewaschen und für eine Stunde bei 37 °C mit DMEM+10%FCS inkubiert, um unspezifische Bindungen abzusättigen. Auf die beschichteten Platten wurden je 100 µl unverdünnte Mediumüberstände gegeben, diese für 1 h bei Raumtemperatur inkubiert und danach 5x mit je 200 µl PBS/0,1% Tween20 und 1x mit je 200 ul PBS gewaschen. Der enzymgekoppelte Antikörper HRP anti-Maus IgG 2a Klon R19-15 (BD PharMingen, Heidelberg # 02017E-553391) wurde zur Detektion des Maus-Fc Teils ebenfalls wieder für 1 h bei Raumtemperatur mit den Platten inkubiert und die Platten anschließend erneut wie oben beschrieben gewaschen. Die gebundene Menge des Fusionsproteines wurde durch eine Farbreaktion nach Zugabe einer OPD-haltigen Substratlösung (25 ml 0,1 M Zitronensäure, 25 ml 0,1 M Dikaliumhydrogenphosphat, ad 100 ml mit H2O+ 1 Tablette OPD (Sigma Deisenhofen #P8412) + 40 µl H2O2 30%) sichtbar gemacht, durch Zugabe von 3 M HCl abgestoppt und anschließend in einem ELISA-Reader (µQuant, BIO-TEK Instruments Inc.) bei 490 nm gemessen.

Des weiteren wurden unverdünnte Medienüberstände im Immunoblot analysiert. Dazu wurden Medienüberstände mit Lämmli-Probenpuffer gemischt, für 5 Minuten bei 92 °C erhitzt, anschließend auf ein 12,5 %iges Polyacrylamidgel aufgetragen und bei 150 V elektrophoretisch aufgetrennt. Die Proteine wurden anschließend auf eine Nitrocellulosemembran (Schleicher u. Schuell, Dassel CD0564-1) übertragen. Die Membran wurde zur Absättigung unspezifischer Bindungen mit 5 % Milchpulver/PBS/0,1% Tween20 behandelt. Danach wurde sie für 16 Stunden bei 4°C mit einer 1:500 Verdünnung von Maus-anti-humanem IL15 Antikörper (Becton-Dickinson, Heidelberg #554712) inkubiert, ausgiebig mit PBS/0,1% Tween20 gewaschen und danach für eine Stunde bei Raumtemperatur mit einer 1:3000 Antikörpers Schaf-anti-Maus eines Peroxidase-gekoppelten Verdünnung (Amersham, Freiburg #NA9310) behandelt. Die Membran wurde nach ausgiebigem Waschen für 5 Minuten bei Raumtemperatur mit Detektionsreagenz (NEN; Bad

Homburg #NE103E) behandelt und die Farbreaktion durch Auflegen eines Röntgenfilmes detektiert.

Die Analysen von Medienüberständen von transfizierten Zellen mit bzw. ohne Mifepriston-Zugabe zeigten folgendes Ergebnis:

- 5 Folgende Transfektionen wurden durchgeführt:
 - mCD5.6 (Positivkontrolle für MutIL-15/mFcsekretion, Vektor mit CD5-MutIL-15/mFc unter der Kontrolle eines CMV-Promoters)
 - 2. 17x4/IL15/Oligo +/- Mifepriston (Negativkontrolle ohne Genschalter)
 - 3. 17x4/IL15/Oligo + pcDNA3switch +/- Mifepriston
 - 4. 17x4/IL15/Oligo/GS +/- Mifepriston
 - 5. 17x4/IL15/Oligo/GS + pcDNA3switch +/- Mifepriston
 - 6. 17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS +/- Mifepriston
 - 7. 17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS + pcDNA3switch +/- Mifepriston
- Keine signifikante Expression von MutIL-15/mFc wurde in Zellen beobachtet, die 15 mit dem Kontrollvektor ohne Genschaltermolekül (2.) transfiziert worden waren sowie in Zellen, die nicht mit Mifepriston stimuliert worden waren. Nach die lediglich das autoregulierten mit Konstrukten, Transfektion Genschaltermolekül enthielten (4.+6.), konnte mit Hilfe des ELISA nur eine geringe Erhöhung der Sekretion von MutIL-15/mFc nach Mifepriston-Stimulation 20 nachgewiesen werden. Dies beruhte vermutlich auf einer unzureichenden Bildung von aktiven Genschaltermolekülen durch autoregulatorische Genaktivierung im Verlauf der transienten Transfektion. Daher wurde die Genschaltermenge extern durch Kotransfektion mit dem Vektor pcDNA3switch (Genschalter unter Kontrolle des CMV-Promoters) erhöht, der eine konstant hohe Produktion an 25 Genschalter bewirkt. In diesen Kotransfektionen enthielt der Medienüberstand von Zellen, die sowohl mit Genschalter-freien (3.) als auch enthaltenden

15

Konstrukten (5.+7.) transfiziert worden waren, nach Mifepriston-Behandlung eine erhöhte Menge an MutIL-15/mFc, die durch ELISA nachgewiesen wurde.

Tabelle 1: Messung von MutIL-15/mFc in Medienüberständen von transient transfizierten A293 Zellen (Mittel von Doppelwerten)

	Konstrukt	pcDNA3switch	Mifepriston	M 490
				Corr.
1	mCD5.6	-	-	1.750
2	17x4/Il15/Oligo	-	+	0.006
3	17x4/II15/Oligo	+	-	< 0.000
	17x4/Il15/Oligo	+	+	0.067
4	17x4/Il15/Oligo/GS	-	-	< 0.000
	17x4/Il15/Oligo/GS	-	+	0.006
5	17x4/Il15/Oligo/GS	+	-	0.004
	17x4/Il15/Oligo/GS	+	+ .	0.019
6	17x4/Il15/Oligo/IVS8/GS	-	-	0.006
	17x4/Il15/Oligo/IVS8/GS	-	+	0.009
7	17x4/Il15/Oligo/IVS8/GS	+	-	0.010
	17x4/Il15/Oligo/IVS8/GS	+	+	0.022

Immunoblotanalysen von Medienüberständen der Transfektion 3. (Abb. 1) bestätigen ebenfalls, dass eine erhöhte Menge an MutIL-15/mFc (50 kDa Bande) nach Mifepriston-Stimulierung (Spur 1) im Vergleich zu unstimulierten Zellen (Spur 2) produziert wird.

Diese Ergebnisse beweisen, dass die Transkription und Sekretion von MutIL-15/mFc Fusionsprotein durch Mifepriston-Zugabe in Zellen induziert werden kann, die mit den oben vorgestellten Vektoren (z.B. 17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS) transfiziert worden waren. Damit wurde die Funktionalität der regulierten Expression von MutIL-15/mFc bewiesen.

15

25

Beispiel 4: Überprüfung der regulierten Expression und Funktionalität des Genschalterproteins (Gal4UAS-PTK-IVS8-Gal4-DBD/hPR-LBD/p65-AD) in den in Beispiel 1 und 2 genannten Vektoren

Wie zuvor erwähnt war die Anzahl an aktiven Genschaltermolekülen, die in transient transfizierten Zellen, die nur autoregulierten Genschalter produzierten (Transfektion mit 17x4/IL15/Oligo/GS und 17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS), gering.

Da der ELISA nicht sensitiv genug ist, um eine Expression von MutIL-15/mFc auf Einzelzellebene zu detektieren, wurden Kotransfektionen mit dem Plasmid pGene/V5-His/lacZ (Invitrogen, Karlsruhe) durchgeführt. Dieser Vektor enthält ein lacZ Gen, dessen Transkription ebenfalls durch Genschalterbindungsstellen reguliert wird. Dies bedeutet, dass nur in solchen Zellen β-Galaktosidase produziert wird, in denen gleichzeitig durch Mifepriston-Stimulierung aktiver Genschalter enthalten ist. Der Genschalter wurde durch einen zweiten Vektor (in diesem Fall die Konstrukte mit autoreguliertem Genschalter) zur Verfügung gestellt. β-Galaktosidase konnte durch eine Substratreaktion als blauer Niederschlag in einzelnen Zellen detektiert werden. Dadurch konnte eine Funktion der Vektorkonstrukte mit wesentlich höherer Sensitivität nachgewiesen werden.

- A293 Zellen wurden wie im Beispiel 3 beschrieben mit folgenden Konstrukten transfiziert und anschließend teilweise mit Mifepriston stimuliert:
 - 1. pCMVB (Positivkontrolle für lacZ, Vektor mit lacZ-Gen unter der Kontrolle eines CMV-Promoters)
 - 2. 17x4/IL15/Oligo + pGene/V5-His/lacZ +/- Mifepriston (Negativkontrolle ohne Genschalter)
 - 3. 17x4/IL15/Oligo/GS + pGene/V5-His/lacZ +/- Mifepriston
 - 4. 17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS + pGene/V5-His/lacZ +/- Mifepriston

- 5. pcDNA3switch + pGene/V5-His/lacZ +/- Mifepriston (Positivkontrolle mit konstitutiv hohem Genschalter)
- 6. pGene/V5-His/lacZ -Mifepriston (Negativkontrolle ohne Genschalter)

Die Zellen wurden am dritten Tag nach der Transfektion für 10 min bei –20°C mit eiskaltem Methanol fixiert, 3x mit PBS gewaschen und anschließend für 2,5 h bei 37°C mit lacZ Färbelösung (60 μl von 400 mM Kaliumferricyanid, 60 μl von 400 mM Kaliumferrocyanid, 60 μl von 200 mM MgCl2, 300 μl 20mg/ml X-Gal, 5,52 ml PBS) behandelt.

Die lichtmikroskopische Auswertung der transfizierten Zellen lieferte folgendes Ergebnis (Tab. 2):

Tabelle 2: Intensität der ß-Galaktosidasefärbung von transient transfizierten A293 Zellen

15

		Kotransfektion mit	Mifepriston- Zugabe	Ergebnis
	Konstrukt	pGene/V5- His/lacZ		
1	рСМVВ	-	-	***
2	17x4/IL15/Oligo	+	-	(*)
	17x4/IL15/Oligo	+	+	*
3	17x4/IL15/Oligo/GS	+	-	(*)
	17x4/IL15/Oligo/GS	+	+	***
4	17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS	+	-	_
	17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS	+	+	***
5	pcDNA3switch	+	-	***
	pcDNA3switch	+	+	*****
6	pGene/V5-His/lacZ	-	-	-

^{*:} Maß für Färbeintensität

15

20

25

Ohne Genschalter (2.) war keine signifikante Blaufärbung von Zellen zu beobachten. In Zellen, die mit autoreguliertem Genschalter transfiziert worden waren (3.+4.), bewirkte Mifepriston-Stimulierung eine deutliche Blaufärbung von 3-5 % der Zellen.

Da diese niedrige Zellanzahl eine MutIL-15/mFc-Menge produziert, die nur sehr gering ist, liegt sie unter der Nachweisgrenze des ELISA. Die lacZ Färbung jedoch kann die Genschalteraktivität auch in einzelnen Zellen erfassen und nachweisen.

Diese Experimente beweisen, dass der aktivierte Genschalter, der durch die Konstrukte 17x4/IL15/Oligo/GS und 17x4/IL15/Oligo/IVS8/GS nach Stimulierung mit Mifepriston bereitgestellt wird, die Transkription von lacZ bewirken kann. Damit beweisen diese Daten die Funktionalität des autoregulierten Genschalters der oben genannten Konstrukte.

Beispiel 5: Herstellung und Charakterisierung transgener Mäuse

50 μg DNA der Konstrukte 17x4/IL15/Oligo/GS und 17x4/IL15/Oligo/TVS8/GS wurden mit den Restriktionsenzymen Eco47III und NotI geschnitten und die gewünschten Fragmente der Länge 4800 bp bzw. 4924 bp aufgereinigt. Anschließend wurden die Fragmente in die Vorkerne von C3HeB/FeJ Mäusen injiziert und die Embryonen anschließend in scheinschwangere Weibchen implantiert. Von den erhaltenen Mäusen wurde die genomische DNA extrahiert und mit Hilfe von PCR-Analyse auf die Integration des Transgens untersucht. Für die PCR-Analyse wurden folgende Primer verwendet: GS-IL15FW.2 (5'- TAT GGC TTC TGA GGC GGA AAG AAC CAG C - 3') und GS-L15 RV.3 (5'- G CAG AGA CCC CAT GGG CAT GGT GGC TAG -3'). Die erhaltenen PCR-Produkte haben dementsprechend eine Länge von 211 bp (ohne Intron) bzw. 335 bp (mit Intron IVS8).

Von 44 erhaltenen Mäusen der Oocyteninjektion des Konstruktes , 17x4/IL15/Oligo/GS waren 16 Tiere transgen (36%).

10

15

Die Founder-Tiere (F0 Generation) wurden mit Wildtyp-DBA/2 Mäusen verpaart und die erhaltene F1-Nachkommen wiederum auf genomische Präsenz des Transgens untersucht. Die transgenen F1 Tiere wurden anschließend auf regulierte Expression von MutIL-15/mFc untersucht. Im Alter von ca. 8-16 Wochen wurde den Tieren 250 µg/kg in Sesamöl gelöstes Mifepriston (Sigma, Deisenhofen M 8046) jeden zweiten Tag insgesamt dreimal intraperitoneal injiziert. Einen Tag nach der letzten Injektion wurden die Tiere getötet und aus den Geweben RNA Anschließend wurde die Expression von extrahiert. bzw. Protein Genschalterprotein bzw. Immunmodulator in den Geweben mit Hilfe von ELISA und Western Blot analysiert. Die RNA-Menge wird mittels einer quantitativen Reverse-Transkription PCR (RT-PCR) bestimmt, um die Menge transkribiertem Genschalter bzw. Immunmodulator zu ermitteln.

Je 1 µg RNA werden mit Hilfe der Expand Reverse Transcriptase (Roche, Mannheim) nach Anleitung des Herstellers in cDNA transkribiert. Anschließend wird die Expression des Genschalters bzw. des Immunmodulators MutIL15/mFc mit Hilfe des Light Cycler Fast Start DNA Master SYBR Green Kits (Roche, Mannheim) quantitativ untersucht. Die PCR Bedingungen für die Detektion des Immunmodulators sind wie folgt:

Denaturierung: 95°C, 600 sec

20 Zyklen: 95°C 15 sec, 60°C 5 sec, 72 °C 10 sec.

Primer CD5.6-FW: 5'-CCTGCTGGGGATGCTGGTC

Primer CD5.6-RV: 5'-TTTTCCTCCAGTTCCTCACATTC

MgCl₂: 3 mM

Die PCR Bedingungen für die Detektion des Genschalters sind wie folgt:

25 Denaturierung: 95°C, 600 sec

Zyklen: 95°C 15 sec, 53°C 5 sec, 72 °C 10 sec.

Primer GS-FW: 5'-GACTTAAAAAGCTCAAGTGCTCCAAAG

Primer GS-RV: 5'-TATATCCTGTAAAGAATCCAT

MgCl₂: 3 mM

15

20

25

30

Außerdem wird den Tieren in regelmäßigen Abständen vor bzw. während der Mifepriston-Behandlung Blut entnommen und die darin enthaltenen MutIL-15/mFc Menge über ELISA bestimmt.

Zum Vergleich dienen gleichaltrige Mäuse derselben transgenen Linie, die zuvor nicht mit Mifepriston behandelt worden waren.

Alternativ werden die transgenen Mäuse in einem Zwei-Schritt-Verfahren hergestellt. Zuerst werden zwei verschiedene Linien transgener Mäuse generiert, die entweder lediglich das Genschaltermolekül (Linien "A") oder nur den durch die Genschalterbindungsstelle regulierten Immunmodulator (Linien "B") exprimieren. Von den erhaltenen transgenen Mäusestämmen der A-Linien werden diejenigen Tiere ausgewählt, die geeignete Mengen Genschaltermolekül exprimieren und in einem zweiten Schritt mit transgenen Tieren der B-Linien verpaart. Die erhaltenen Nachkommen werden danach auf simultane Expression der beiden Transgene untersucht. Auf diese Weise werden doppelt transgenen "A/B" Genschaltermoleüle regulierten Linien erhalten, die durch Immunmodulator exprimieren.

50 µg DNA der Konstrukte pswitch (für Linien "A") bzw. 17x4/IL15/Oligo und 17x4/IL15/Oligo/IVS8 (für Linien "B") werden mit geeigneten Restriktionsenzymen geschnitten und die gewünschten Fragmente aufgereinigt. Anschließend werden die Fragmente in die Vorkerne von C3HeB/FeJ Mäusen injiziert und die Embryonen anschließend in scheinschwangere Weibchen implantiert. Von den erhaltenen Mäusen wird die genomische DNA extrahiert und mit Hilfe von PCR-Analyse auf die Integration des Transgens untersucht.

Beispiel 6: Transplantation von Inseln aus Spenderorganen transgener Mäuse Bei der Inseltransplantation werden Inseln, die aus Pankreata von Mäusen isoliert werden, unter die Nierenkapsel von diabetischen Mäusen injiziert (Ferrari-Lacraz et al., The Journal of Immunology, 2001, Vol.167 S. 3478-3485). Spender-Inseln

10

15

20

25

30

werden aus transgenen Mäusen des Stammes DBA/2J isoliert, die MutIL-15/mFc unter Kontrolle des Genschalters exprimieren. Die Spender-Mäuse werden mit Mifepriston (250 μg/kg) vorbehandelt, so dass sie am Tag der Organentnahme nachweisbar MutIL-15/mFc produzieren. Zur Präparation der Inseln werden Donor Pankreata in situ mit Typ IV Collagenase (2 mg/ml; Worthington Biochemical Corp.) perfundiert. Nach 30 Minuten Verdau bei 37 °C werden die Inseln über einen diskontinuierlichen Ficoll-Gradienten aufgereinigt und anschließend in RPMI1640 Medium (Gibco, Karlsruhe) mit 5,6 mM Glucose kultiviert. Anschließend werden 300-400 Inseln unter die Nierenkapsel des Empfängers transplantiert.

Der Empfänger ist eine 6-10 Wochen alte nicht transgene B6AF1 Maus, bei der durch intraperitoneale Injektion des Betazelltoxins Streptozotocin (225 mg/kg; Sigma, Deisenhofen) Diabetes induziert wurde. Als Kontrolle werden syngene Inseln (d.h., Inseln von B6AF1-Mäusen) in die diabetischen Mäuse transplantiert. Pankreatische Inseln werden aseptisch unter die linke Nierenkapsel transplantiert. Dazu wird die Maus narkotisiert und ein Einschnitt unter dem linken Rippenbogen durchgeführt. Die linke Niere wird aus dem Bauchraum herausmobilisiert und der untere Pol der Nierenkapsel kurz eingeschnitten. Mit einer stumpfen sterilen Kanüle wird eine Tasche unter der Nierenkapsel geformt. Die Inseln werden anschließend mit einer sterilen Pipettenspitze in diesen Hohlraum injiziert. Danach wird die Niere in den Bauchraum zurückgelegt und ab dem Empfängertiere werden Die geschlossen. Abdomen das Transplantationstag jeden zweiten Tag mit Mifepriston 250 µg/kg behandelt, so dass sie kontinuierlich MutIL-15/mFc produzieren.

Die Funktion des Allotransplantats wird über regelmäßige Blutglukosemessungen (Accu-Check III; Boehringer Mannheim, Mannheim) verfolgt. Vor und nach der Diabetesinduktion sowie nach der Inseltransplantation wird den Tieren regelmäßig Blut aus der Schwanzvene bzw. dem retrobulbären Venenplexus entnommen und der Blutzuckerspiegel bestimmt. Zusätzliche Kontrollen

zwischen den Blutabnahmen finden mit Urinteststreifen statt. Die primäre Transplantatfunktion wird als Blutzuckergehalt unter 11,1mmol/l (200 mg/dl) an Tag 3-5 nach der Transplantation definiert. Das Transplantat gilt als abgestoßen, wenn der Blutzuckerspiegel an mindestens zwei aufeinanderfolgenden Tagen auf über 500 mg/dl angestiegen ist, nachdem man eine primäre Transplantatfunktion beobachtet.

Als Kontrolle werden Inseltransplantationen durchgeführt, bei denen die Tiere entweder kein Mifepriston erhalten und somit auch kein Genschalter-reguliertes MutIL-15/mFc exprimieren oder bei denen die Tiere die mit externer Zugabe von MutIL-15/mFc behandelt werden.

Die Tiere, die auf die beschriebene Weise behandelt werden, können nach der Transplantation von Inselzellen, die aus transgenen Spendermäusen gewonnen werden, ihren Blutzuckerspiegel besser regulieren und zeigen bei Behandlung mit Mifepriston eine verminderte Abstoßung der Zelltransplantate.

15

20

25

30

5

10

Beispiel 7: Heterotope Herztransplantation

Bei der heterotopen Herztransplantation wird das Spenderherz mit den großen Gefäßen im Abdomen des Empfängers verbunden (Ono et al., J. Cardiovasc. Surg. 1969, Corry et al., Transplantation 1973). Spenderherzen werden aus transgenen Mäusen des Stammes DBA/2J isoliert, die MutIL-15/mFc unter Kontrolle des Genschalters exprimieren. Die Spender-Mäuse werden mit Mifepriston (250 µg/kg) vorbehandelt, so dass sie am Tag der Organentnahme nachweisbar MutIL-15/mFc produzieren. Bei den anästhesierten Mäusen wird die Vena cava isoliert und Heparin (400 U/kg) zur Verteilung über den gesamten Kreislauf injiziert. Anschließend werden die Tiere durch Teilung der abdominalen Gefäße ausgeblutet und das Herz mit Hilfe einer medianen Sternotomie freigelegt. Die Aorta und die pulmonaren Gefäße werden isoliert und geteilt und die pulmonären Venen und die Vena cava en masse mit 4-10 Tevdek (Deknatal, Queens Village) ligiert. Das Herz wird unmittelbar nach seiner Entnahme bei 4 °C in physiologischer Kochsalzlösung (Physiolosol, Abbot Laboratories, Illinois, USA) aufbewahrt. Die Vena cava inferior und Aorta abdominalis des Empfängers (6-8

10

15

Wochen alte nicht transgene B6AF1 Maus) werden freipräpariert und die Gefäße mit locker liegenden Gefäßklammern versehen. Das Ende der Spender-Aorta wird mit der Seite der Empfänger-Aorta abdominalis mit einem 8-0 Prolen-Faden verbunden. Die A. pulmonalis des Spenders wird mit der Vena cava des Empfängers auf die gleiche Weise fusioniert. Die Gefäßklammern werden entfernt und das Spender-Herz mit 37 °C warmer Ringer's Laktatlösung erwärmt, so dass spontan die Herzkontraktion wieder einsetzt. Die Empfängertiere werden ab dem Transplantationstag jeden zweiten Tag mit Mifepriston 250 ug/kg behandelt, so dass sie kontinuierlich MutIL-15/mFc produzieren. Das Überleben des Transplantats wird jeden zweiten Tag durch Abtasten des schlagenden Herzens durch die Bauchwand überprüft und auf einer Skala von 1+ bis 4+ anhand der Impuls-Stärke und -Rate bewertet. Das Herz gilt als abgestoßen, wenn keine Herzmuskelkontraktionen mehr fühlbar sind. Eine Verhinderung der Abstoßung wird erzielt, wenn die Spender-Herzen über einen längeren Zeitraum schlagen als werden Als Kontrolle unbehandelten Kontrolltieren. Herzen in Herztransplantationen durchgeführt, bei denen die Tiere entweder kein Mifepriston erhalten und somit auch kein Genschalter-reguliertes MutIL-15/mFc exprimieren oder bei denen die Tiere die mit externer Zugabe von MutIL-15/mFc behandelt werden.

Dieses Beispiel zeigt, dass die heterotopen Herztransplantate in denjenigen Tieren, die mit Mifepriston behandelt werden, im Vergleich zu den unbehandelten Tieren länger funktionsfähig bleiben.

Beispiel 8: Herstellung transgener ES-Zelllinien

17x4/IL15/Oligo/RIPnh/GS, 100 DNA der Konstrukte 25 μg und 17x4/IL15/Oligo/RIPhn/IVS8/GS 17x4/IL15/Oligo/RIPhn/GS, 17x4/IL15/Oligo/RIPnh/IVS8/GS wurden mit den Restriktionsenzymen Eco47III und NotI geschnitten, die Fragmente aufgereinigt und in mindestens 100 µl die Konstrukte Anschließend wurden **PBS** resuspendiert. sterilem 17x4/IL15/Oligo/RIPhn/IVS8/GS durch und 17x4/IL15/Oligo/RIPhn/GS 30 Elektroporation in Maus-ES-Zellen der Linie SVJ129 oder R1 eingebracht. Dazu

10

15

20

wurden exponentiell wachsende Maus-ES Zellen trypsiniert, vereinzelt und gezählt. Ca. 3x10⁷ Zellen wurden zweimal mit 5-10 ml kaltem PBS gewaschen und danach das Zellpellet in kaltem PBS aufgenommen, so dass das Endvolumen inklusive DNA 800 µl beträgt. Anschließend wurde die verdaute DNA zu den Zellen gegeben, die Lösung gemischt und mindestens 10 Minuten auf Eis inkubiert. Unter der Sterilbank wurde das Zell/DNA-Gemisch in vorgekühlte Elektroporationsküvetten mit einem Elektrodenspalt von 0,4 cm (BioRad, München) eingefüllt. Die Elektroporation wurde mit einem Genepulser-2 Gerät (BioRad, München) bei 0,8 kV und 3 µF durchgeführt. Anschließend wurden die Zellen mit ES-Zellmedium (DMEM mit 20 mM Hepes, 15 % hitzeinaktiviertes FCS, 50 U/ml Penicillin, 50 µg/ml Streptomycin, 0,1 mM nichtessentielle Aminosäuren, 0,1 mM Mercaptoethanol, 10³ U/ml Leukemia Inhibitory Factor) gemischt und gleichmäßig auf zehn mit 0,1 % Gelatine beschichtete 10 cm Zellkulturschalen verteilt. Am nächsten Tag wurde die Selektion durch Zugabe von 200 µg/ ml Hygromycin (Sigma, Deisenhofen H 3274) in ES-Zellmedium begonnen. Die Zellen wurden für ca. 5-9 Tage auf Aufnahme des Konstruktes selektioniert und einzelne transgene Klone unter der Sterilbank von Hand isoliert und auf 96-Lochplatten überführt. Die Zellen wurden vor Erreichen der Konfluenz passagiert und sukzessive auf 48-Lochplatten, 24-Lochplatten, 6 Loch-Platten und 10 cm-Schalen umgesetzt.

Die Zellklone wurden nach Zugabe von 10 nM Mifepriston auf regulierbare Expression des Genschalters und MutIL-15/mFc mittels quantitativer RT-PCR bzw. von MutIL-15/mFc mit Hilfe von ELISA und Western Blot Assays (wie oben in Beispiel 3 und 4 beschrieben) untersucht.

Alternativ werden die transgenen ES-Zellen in einem 2-Schritt-Verfahren hergestellt. Zuerst werden transgene ES-Zellen generiert, die lediglich das Genschaltermolekül reguliert exprimieren. Von den erhaltenen transgenen Zelllinien werden diejenigen Klone ausgewählt, die geeignete Mengen Genschaltermolekül exprimieren. In einem zweiten Schritt werden diese Klone mit DNA-Konstrukten, die den durch eine Genschalterbindungsstelle regulierten Immunmodulator kodieren, supertransfiziert. Die erhaltenen doppelt-transgenen

Linien werden wie in Beispiel 5 beschrieben durch RT-PCR auf simultane Expression der beiden Transgene untersucht. Auf diese Weise werden doppelt transgenen ES-Zellen erhalten, die durch Genschaltermoleküle regulierten Immunmodulator exprimieren.

100 μg DNA des Genschalter-Konstruktes 5 werden mit geeigneten Restriktionsenzymen geschnitten, das gewünschte Fragment aufgereinigt, in sterilem PBS resuspendiert und wie oben beschrieben durch Elektroporation in ES-Zellen eingebracht. Da das Konstrukt eine Resistenz gegen das Antibiotikum Zeocin vermittelt, können die Zellen durch Behandlung mit diesem Antibiotikum 10 auf erfolgreiche Transfektion selektioniert werden. Von den erhaltenen Zellen werden transgene Klone isoliert und die Expression des Genschaltermoleküls in Abhängigkeit von Mifepriston-Zugabe durch quantitative RT-PCR untersucht. Diejenigen Klone, die geeignete Mengen des Genschaltermoleküls exprimieren, werden in einem zweiten Schritt durch erneute Elektroporation mit aufgereinigten 15 Eco47III/NotI-Fragmenten der Konstrukte 17x4/IL15/Oligo/RIPhn 17x4/IL15/Oligo/RIPhn/IVS8 super-transfiziert und durch Hygromycin-Behandlung auf Aufnahme des zweiten Transgens selektioniert. Die simultane Integration beider Transgene wird mittels PCR-Analyse der genomischen DNA überprüft.

Die erhaltenen doppelt-transgenen Zellklone werden nach Zugabe von 10 nM Mifepriston auf regulierbare Expression des Genschalters und MutIL-15/mFc mittels quantitativer RT-PCR bzw. von MutIL-15/mFc-Protein mit Hilfe von ELISA und Western Blot Assays wie bereits oben in Beispiel 5 beschrieben untersucht. Anschließend werden von den erhaltenen Zelllinien diejenigen Klone ausgewählt, die nur nach Zugabe von Mifepriston den Immunmodulator MutIL-15/mFc in ausreichenden Mengen herstellen und sezernieren.

Beispiel 9: Transplantation von Insulin-produzierenden Zellen, die aus transgenen ES-Zellen hergestellt werden

Vor der Transplantation werden aus undifferenzierten Hygromycin-resistenten ES-Zellklonen Insulin-produzierende Zellen hergestellt, die unter der Kontrolle des

25

Genschalters MutIL-15/mFc exprimieren Soria et al. (Diabetes. 2000 Feb.; 49 (2): 157-62.

Die Insulin-produzierenden Zellen werden vor der Transplantation mit Mifepriston behandelt, so dass sie ausreichende Mengen MutIL-15/mFc produzieren.

Anschließend werden 1 Mio Insulin-produzierende Zellen in durch Streptozotocin-Behandlung diabetische C57BL/6 Mäuse entweder unter die Nierenkapsel (wie in Beispiel 7 beschrieben) oder in die Milz (Soria et al. (Diabetes. 2000 Feb.; 49 (2): 157-62) injiziert. Die Empfängertiere werden ab dem Transplantationstag jeden zweiten Tag mit Mifepriston (250 μg/kg) behandelt, so dass sie kontinuierlich
 MutIL-15/mFc produzieren.

Die Funktion des Allotransplantats wird über regelmäßige Blutglukosemessungen (Accu-Check III; Boehringer Mannheim, Mannheim) verfolgt. Die primäre Transplantatfunktion wird als Blutzuckergehalt unter 11,1mmol/l (200 mg/dl) an Tag 3-5 nach der Transplantation definiert. Das Transplantat gilt als abgestoßen, wenn der Blutzuckerspiegel an mindestens zwei aufeinanderfolgenden Tagen auf über 500 mg/dl ansteigt, wenn zuvor eine primäre Transplantatfunktion beobachtet wird.

Als Kontrolle werden Insulin-produzierende Zellen in Empfänger-Tiere transplantiert, die aus dem gleichen Zellklon hergestellt wurden, aber nicht mit Mifepriston vorbehandelt sind und somit auch kein Genschalter-reguliertes MutIL-15/mFc exprimieren. Alternativ können auch Insulin-produzierende Zellen verwendet werden, die zwar das MutIL-15/mFc-Konstrukt, nicht aber den Genschalter enthalten

Weiterhin dienen Tiere als Kontrolle, die nach Erhalt von aus Stammzellen abgeleiteten Insulin-produzierenden Zellen mit externer Zugabe von MutIL-

15/mFc behandelt werden.

Untersuchungen des Blutzuckerspiegels von Tieren, die aus Stammzellen hergestellte Insulin-produzierende Zellen erhalten haben, zeigen, dass

Zelltransplantate in mit Mifepriston behandelten Tieren längere Zeit funktionell aktiv sind.

15

Patentansprüche

- Humane oder tierische nicht-totipotente Zelle enthaltend mindestens eine Nukleinsäure kodierend für mindestens einen Immunmodulator unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genexpressionssystems.
- Zelle nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei der Zelle
 um eine Stammzelle, eine Vorläuferzelle und/oder eine immortalisierte
 Zelle handelt.
 - 3. Zelle nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle handelt.
 - 4. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3 in Form einer Zelllinie.
- 5. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1-4, dadurch gekennzeichnet, dass das regulierbare Genexpressionssystem ein Progesteron-Genexpressionssystem, ein Tetracyclin-Expressionssystem und/oder ein Rapamycin-Genexpressionssystem ist.
- 25 6. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, dass der Immunmodulator mindestens eine der folgenden funktionellen Eigenschaften aufweist:
- a. die Inhibierung einer Antigenerkennung, die durch T-Zellen vermittelt wird

10

15

20

- b. die Inhibierung eines über einen Rezeptor auf einer T-Zelle vermittelten Signals,
- c. die Aktivierung eines über einen Rezeptor auf einer T-Zelle vermittelten Signals,
- d. die Inhibierung des Wachstums von T-Zellen,
 - e. die Inhibierung von Molekülen die das Überleben von T-Zellen unterstützen
 - f. die Inhibierung von Effektormolekülen von T-Zellen(wie TNF-alpha, IFN-gamma),
 - g. die Inhibierung der Adhäsion von T-Zellen,
 - h. die Inhibierung einer T-Zell-kostimulatorischen Interaktion (die Aktivierung eines Lymphozyten erfolgt über zwei Signale: zum einen erfolgt eine Stimulierung über den Antigenrezeptor, zum anderen erfolgt ein weiteres Signal zur klonalen Expansion und Differenzierung eines ungeprägten Lymphozyten; diese kostimulatorische Interaktion kann durch einen Immunmodulator inhibiert werden)
 - die Inhibierung der Aktivierung, der Proliferation, des Überlebens, i. des Signalisierens, und/oder Antigenpräsentation, der Effektorfunktionen von weiteren Zellen, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B. allgemeine und spezielle antigenpräsentierende Zellen z.B. dendritische insbesondere Zellen, Monozyten/Makrophagen B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen die Inhibierung der zellulären Interaktion von unterschiedlichen Zellen, entweder über Oberflächenrezeptoren oder über sekretierte Moleküle, wie z.B. Zytokine, Chemokine oder Wachstumsfaktoren, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B. allgemeine und spezielle antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen, T-Zellen, B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen,

10

15

- j. die Inhibierung der Migration von Zellen, die an einer Immunantwort beteiligt sind, wie z.B. spezielle antigenpräsentierende Zellen, insbesondere z.B. dendritische Zellen und Monozyten/Makrophagen, T-Zellen, B-Zellen, neutrophile Granulozyten und NK Zellen,
- k. die Inhibierung von Komponenten des Komplementsystems
- 1. die Inhibierung von phagozytotischen Aktivitäten im Zusammenhang mit der Präsentation von Fremdoder Autoimmunantigenen, oder durch die Bindung von Antikörpern an Antigene, und/oder
- m. die Inhibierung von Entzündungsreaktionen.
- 7. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Immunmodulator ein Antikörper ist.
- 8. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Immunmodulator
 - d. ein Rezeptor ist
 - e. ein löslicher sekretierter Rezeptor ist
- 20 f. ein sekretiertes Protein oder Peptid ist
 - 9. Zelle nach Anspruch 8, wobei der Immunmodulator ein Fusionsprotein ist aus einem mutierten IL 15 und einem Fc-Fragment, wobei das Fc-Fragment an den C-Terminus des mutierten IL 15 Moleküls, bevorzugt über die Hinge-Region, fusioniert ist.
 - 10. Zelle nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass das Fc-Fragment des Antikörpers ein solches von einem IgG, insbesondere ein humanes IgG1,

IgG2, IgG3, IgG4 oder ein analoges Säugetier IgG oder ein IgM, insbesondere ein humanes IgM oder ein analoges Säugetier IgM ist.

- 5 11. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Nukleinsäure zusätzlich eine Selektionskassette, insbesondere ein geeignetes Transfektions-Markergen und/oder Differenzierungs-Markergen, kodiert.
- 12. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Nukleinsäure zusätzlich ein Molekül kodiert, das NK-Zellen- und/oder Killerzellen inhibiert.
- 13. Zelle nach mindestens einem der Ansprüche 1-11, dadurch gekennzeichnet, dass die Nukleinsäure zusätzlich ein Molekül kodiert, dass
 - a. Dendritische Zellen inhibiert
 - b. Monocyten und oder Makrophagen inhibiert
 - c. B-Zellen inhibiert

- d. Polmorphnukleäre Zellen, z.B. Neutrophile Granulyozyten inhibiert
 - 14. Zelle nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass das genannte inhibierende Molekül ein humanes MHC-Klasse-I-Molekül, ein chimeres MHC-Klasse-I-Molekül oder ein virales MHC-Klasse-I-Homolog ist.
 - 15. Nukleinsäure kodierend für mindestens einen Immunmodulator und mindestens ein durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbares Genexpressionssystem.
- 16. Vektor enthaltender mindestens einen Nukleinsäure nach Anspruch 15.

10

15

- 17. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Zelle nach einem der Ansprüche 1 bis 14 und geeignete Hilfs- und/oder Zusatzstoffe.
- 18. Humanes oder tierisches organspezifisches Gewebe und/oder humanes oder tierisches Säugetierorgan, enthaltend mindestens eine Zelle nach einem der Ansprüche 1 bis 14.
 - 19. Transgenes nicht-humanes Säugetier, enthaltend mindestens eine Zelle nach einem der Ansprüche 1 bis 14.
 - 20. Verwendung einer Zelle nach einem der Ansprüche 1 bis 14 und/oder eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach Anspruch 18 zur Transplantation in ein humanes oder tierisches Säugetier.
 - 21. Verwendung nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Allo-, Auto- oder Xenotransplantation handelt.
- 22. Verwendung einer Zelle nach einem der Ansprüche 1 bis 14, einer Nukleinsäure nach Anspruch 15, eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach Anspruch 18 zur Herstellung eines Medikamentes zur Inhibierung einer Transplantatabstoßungsreaktion in einem humanen oder tierischen Säugetier, gegebenenfalls in Anwesenheit mindestens eines Immunmodulators.
 - 23. Verwendung einer Zelle nach einem der Ansprüche 1 bis 14, einer Nukleinsäure nach Anspruch 15, eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach Anspruch 18 zur Herstellung eines Medikamentes

10

15

20

25

30

zur Prophylaxe und/oder Therapie von Transplantationsfolgeerkrankungen und/oder Autoimmunerkrankungen.

- 24. Verfahren zur Herstellung einer Zelle nach einem der Ansprüche 1 bis 14 enthaltend folgende Schritte:
 - c. Einbringen mindestens einer Nukleinsäure nach Anspruch 15 und/oder mindestens eines Vektors nach Anspruch 16 in eine transplantierbare humane oder tierische nicht-totipotente Zelle, und
 - d. Expression der Nukleinsäure unter Zugabe mindestens einer geeigneten Wirksubstanz zur Regulierung des Genschalters.
- 25. In vitro-Verfahren zur Herstellung eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder humanen oder tierischen Säugetierorgans nach Anspruch 18, enthaltend die folgenden Schritte:
 - e. Einbringen sowohl mindestens einer Nukleinsäure nach Anspruch 15 und/oder mindestens eines Vektors nach Anspruch 16 und als auch mindestens eines Differenzierungs-Markergens in mindestens eine nichttotipotente Stammzelle, eine nicht-totipotente Vorläuferzelle und/oder eine nicht-totipotente immortalisierte Zelle,
- f. Differenzierung der Zelle aus Schritt a.,
 - g. Selektionieren der differenzierten Zelle aus Schritt b. und
 - h. Einbringen der selektierten Zelle aus Schritt c. in ein humanes oder tierisches organspezifischen Gewebes und/oder in ein humanes oder tierisches Säugetierorgan.
 - 26. Verfahren nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass nach, vor oder gleichzeitig mit Schritt a. mindestens ein geeignetes Transfektions-Markergen in mindestens eine nicht-totipotente Stammzelle, eine nicht-totipotente Vorläuferzelle und/oder eine nicht-totipotente immortalisierte Zelle eingebracht wird und nach Schritt a. vorzugsweise die transfektierte Zelle aus Schritt a. selektioniert wird.

10

15

20

30

27. Verfahren nach einem der Ansprüche 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle handelt.

28. Verfahren zur Erzeugung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach Anspruch 18, enthaltend folgende Schritte:

- f. Einbringen sowohl mindestens einer Nukleinsäure nach Anspruch 15 und/oder mindestens eines Vektors nach Anspruch 16 als auch mindestens eines geeigneten Transfektions-Markergens in mindestens eine Oocyte, Stammzelle, eine Vorläuferzelle und/oder eine immortalisierte Zelle eines nicht-humanen Säugetieres,
- g. Selektionieren der transfizierten Zelle aus Schritt a.,
- h. Einbringen der nach Schritt b. selektierten Zelle in mindestens eine nicht-humane Säugetier-Blastozyste,
- i. Einbringen der Blastozyste aus Schritt c. in eine nicht-humane Säugetier-Pflegemutter und
- j. Identifizierung des sich aus genannter Blastozyste entwickelten transgenen nicht-humanen Säugetiers.
- 29. Verfahren nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine pluripotente oder multipotente embryonale, fötale, neonatale oder adulte Stammzelle handelt.
- 25 30. Verfahren zur Erzeugung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach Anspruch 19, enthaltend folgende Schritte:
 - d. Einbringen sowohl mindestens einer Nukleinsäure nach Anspruch 15 und/oder mindestens eines Vektors nach Anspruch 16 als auch mindestens eines geeigneten Transfektions-Markergens in einen der beiden Vorkerne einer befruchteten nicht-humanen Säugetier-Oocyte,

5

15

20

- e. Einbringen der Säugetier-Oocyte aus Schritt a. in eine nichthumane Säugetier-Pflegemutter und
- f. Identifizierung des sich aus genannter Säugetier-Oocyte entwickelten transgenen nicht-humanen Säugetiers.
- 31. Transgenes nicht-humanes Säugetier, dadurch gekennzeichnet, dass es nach dem Verfahren nach einem der Ansprüche 28 oder 29 erzeugt wurde.
- 32. Transgenes nicht-humanes Säugetier, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Nachkomme des Säugetieres nach Anspruch 30 ist.
 - 33. Verwendung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach einem der Ansprüche 19, 30 oder 31 zur Gewinnung einer nicht-humanen Zelle, eines nicht-humanen organspezifischen Gewebes und/oder eines nicht-humanen Säugetierorgans für die Allo- und/oder Xenotransplantation.
 - 34. Verwendung eines transgenen nicht-humanen Säugetiers nach einem der Ansprüche 19, 30 oder 31, eines humanen oder tierischen organspezifischen Gewebes und/oder eines humanen oder tierischen Säugetierorgans nach Anspruch 18 zum Auffinden von pharmakologisch aktiven Wirkstoffen und/oder zur Identifizierung von toxischen Substanzen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/12 C12N15/62

C12N5/10

A01K67/027

C12N15/63 A61K35/34 C12N5/06 A61K35/39 C12N5/08 C07K14/705

CO7K14/54

C07K16/46

C07K16/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7. C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, EMBASE, WPI Data

Category °	Cliation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
χ .	US 5 912 411 A (BUJARD HERMANN ET AL) 15 June 1999 (1999-06-15)	1-8, 11-34
Υ .	column 37 -column 42	9,10
X	US 5 733 727 A (FIELD LOREN J) 31 March 1998 (1998-03-31)	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24
X	example 5	3,5
X	KOH GOU YOUNG ET AL: "Targeted expression of transforming growth factor-beta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, vol. 95, no. 1, 1995, pages 114-121, XP008031081 ISSN: 0021-9738	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24
X	the whole document/	5

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E* earlier document but published on or after the international filing date L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 28 May 2004	Date of mailing of the international search report 22/06/2004
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Madruga, J

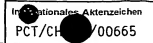
Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)					
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:					
1. X Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:					
Although claims 20, 21, 28, 29, 30, 33 and 34 relate to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the stated effects of the compound or composition.					
2. X Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
see additional sheet					
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).					
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:					
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
·					
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information patent family members

PCT/CI /00665

			rc i / ci	/ 00005
Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
. US 5912411 A	15-06-1999	US	5789156 A	04-08-1998
		US	5654168 A	05-08-1997
		บร	5650298 A	22-07-1997
}		US	5464758 A	07-11-1995
		US	6242667 B1	05-06-2001
		US	2002152489 A1	17-10-2002
		ΑU	3092395 A	25-01-1996
		AU	4456699 A	25-11-1999
		CA	2193122 A1	18-01-1996
		CN	1167504 A	10-12-1997
		DE	804565 T1	04-05-2000
		EP	1092771 A2	18-04-2001
		EP	0804565 A1	05-11-1997
İ	•	ES	2139552 T1	16-02-2000
		FI	965287 A	28-02-1997
		JP	11506901 T	22-06-1999
		NO	965623 A	28-02-1997
		WO	9601313 A1	18-01-1996
		US	6136954 A	24-10-2000
		US	2004003417 A1	01-01-2004
	•	US	6004941 A	21-12-1999
*		US	5589362 A	31-12-1996
		US	5814618 A	29-09-1998
		US	5866755 A	02-02-1999
		US	6271348 B1	07-08-2001
		US -	2003022315 A1	30-01-2003
		US	6252136 B1	26-06-2001
		US	2002077307 A1	20-06-2002
	•	US	5888981 A	30-03-1999
		US	5859310 A	12-01-1999
		US	2002086426 A1	04-07-2002
		บร	2002152487 A1	17-10-2002
		US	5922927 A	13-07-1999
		AU	684524 B2	18-12-1997
		AU	7108194 A	03-01-1995
		CA	2165162 A1	22-12-1994
1		DE	705334 T1	30-12-1999
		EP	0705334 A1	10-04-1996
.		ES	2140359 T1	01-03-2000
	•	JP	9500526 T	21-01-1997
		WO	9429442 A2	22-12-1994
US 5733727 A	31-03-1998	US	5602301 A	1102.1007
03 3/33/2/ A	21_02_1228	US		11-02-1997
			6399300 B1	04-06-2002
		US	RE37978 E1 2001038837 A1	04-02-2003
	•	US		08-11-2001
		US	2002061295 A1	23-05-2002
1		US	6015671 A	18-01-2000
1		AU	688427 B2	12-03-1998
		UA	1097695 A	06-06-1995
		AU	697666 B2	15-10-1998
		AU	5214198 A	19-03-1998
1		CA	2174860 A1	26-05-1995
		ΕP	0729506 A1	04-09-1996
1		JP	9505471 T	03-06-1997
		WO	9514079 A1	26-05-1995
WO 0187330 A	22-11-2001	AU	6158501 A	26-11-2001
Form PCT/ISA/210 (patent tarnity annex) (January 200	24)			



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/12 C12N15/62

C12N5/10

C07K14/54

C12N15/63 A61K35/34 A01K67/027

C12N5/06 A61K35/39 C12N5/08

CO7K14/705

CO7K16/46 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C07K16/00

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, EMBASE, WPI Data

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 912 411 A (BUJARD HERMANN ET AL) 15. Juni 1999 (1999-06-15)	1-8, 11-34
Y	Spalte 37 —Spalte 42	9,10
Х	US 5 733 727 A (FIELD LOREN J) 31. März 1998 (1998–03–31)	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24
Χ.	Beispiel 5	3,5
Χ	KOH GOU YOUNG ET AL: "Targeted expression of transforming growth factor-beta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, Bd. 95, Nr. 1, 1995, Seiten 114-121, XP008031081 ISSN: 0021-9738	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24
Χ .	das ganze Dokument	5

l x l	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
<u> </u>	entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- *E* älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu tassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht PVeröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritälsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *&" Veröffentlichung, die Mitglied dersetben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

28. Mai 2004

22/06/2004 Bevollmächtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Madruga, J

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1				
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:					
1. X	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich				
	Obwohl die Ansprüche 20,21,28,29,30,33,34 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.				
2. X	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich				
	siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210				
3.	Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.				
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)				
Die inte	ernationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:				
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.				
2.	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.				
3.	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.				
4.	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:				
Remov	rkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.				
Deniel	Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.				
1					

Angaben zu Veröffentlicherigen, die zur Patentfamilie gehören

PCT/CH 00665

	Im Deebeschanbesicht	Datum dar		Mitglied(er) der	Datum der
US 5654168 A 05-08-1997 US 5650288 A 07-11-1995 US 5646788 A 07-11-1995 US 6464788 A 07-11-1995 US 6242667 B1 05-06-2001 US 2002152489 A1 17-10-2002 AU 3092395 A 25-01-1996 AU 4456699 A 25-01-1996 CA 2193122 A1 18-01-1996 CA 2193122 A1 18-01-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 804565 A1 05-11-1997 DE 804565 A1 05-11-1997 DF 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5581618 A 29-09-1998 US 581618 A 29-09-1998 US 581618 A 10-02-2001 US 2002077307 A1 01-01-2003 US 2002077307 A1 01-01-2003 US 2002077307 A1 01-01-2003 US 588981 A 30-03-1999 US 582927 A 13-07-1999 US 5025287 A 13-07-1999 US 502534 T1 7-10-2002 US 502086426 A1 04-07-2002 US 502086426 A1 04-07-2002 US 502086426 A1 04-07-2003 US 588981 A 30-03-1999 US 582927 A 13-07-1999 US 5025287 A 13-07-1999 US 502086426 A1 04-07-2002 US 502086426 A1 04-07-2003 US 502086426 A1 04-07-2002 US 502086426 A1 04-07	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung			
US 5654168 A 05-08-1997 US 5650298 A 02-07-1997 US 56464758 A 07-11-1995 US 6242667 B1 05-06-2001 US 2002152489 A1 17-10-2002 AU 3092395 A 25-01-1996 AU 4456699 A 25-01-1999 CA 2193122 A1 18-01-1996 CN 1167504 A 10-12-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 804565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 6136954 A 24-10-2000 US 6136954 A 21-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 5589362 A 31-01-2003 US 6071348 B1 07-08-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 582927 A 13-07-1999 US 592297 A 13-07-1	US 5912411 A	15-06-1999	US	5789156 A	
US 5464758 A 07-11-1995 US 6242667 B1 05-06-2001 US 2002152489 A1 17-10-2002 AU 3092395 A 25-01-1996 AU 4456699 A 25-01-1999 CA 2193122 A1 18-01-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 0804565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FI 966287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 6136954 A 24-10-2000 US 6136954 A 24-10-2000 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1999 US 588981 A 30-01-2003 US 5607348 B1 30-01-2003 US 5814618 A 29-09-1998 US 589362 A 31-12-1999 US 589362 A 31-12-1999 US 589362 A 31-12-1999 US 5893862 A 31-12-1999 US 5893862 A 31-12-1999 US 589362 A 31-12-1999 US 5893862 A 31-12-1999 US 5866755 A 02-02-1999 US 5866755 A 02-02-1999 US 5866755 A 02-02-1999 US 588981 A 30-01-2003 US 588981 A 30-01-1999 US 5902927 A 13-07-1999 US 5902927 A 13-07-1999 US 59029286426 A1 04-07-2002 US 592297 A 13-07-1999 US 5922927 A 13-07-1999 U					
US 6242667 B1 05-06-2001 US 2002152489 A1 17-10-2002 AU 3092395 A 25-01-1996 AU 4456699 A 25-11-1999 CA 2193122 A1 18-01-1996 CN 1167504 A 10-12-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 1092771 A2 18-04-2001 FF 962887 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 5604941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1996 US 5889862 A 31-12-1996 US 5889862 A 31-12-1996 US 5889862 A 31-12-1996 US 5889881 A 29-09-1998 US 6271348 B1 07-08-2001 US 200207307 A1 20-06-2002 US 5889881 A 30-03-1999 US 202027307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5889310 A 12-01-1999 US 202027307 A1 20-06-2002 US 5889310 A 12-01-1999 US 202028426 A1 17-10-2002 US 5889310 A 12-01-1999 US 202027307 A1 20-06-2002 US 6895310 A 12-01-1999 US 202027307 A1 20-06-2002 US 6895310 A 12-01-1999 US 202027307 A1 20-06-2002 US 6895310 A 12-01-1999 US 202027307 A1 30-01-2000 US 20202730					
US 2002152489 A1 17-10-2002 AU 4456699 A 25-11-1996 AU 4456699 A 25-11-1999 CA 2193122 A1 18-01-1996 CN 1167504 A 10-12-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 8084565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FFI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5889362 A 31-12-1999 US 5889362 A 31-12-1999 US 586755 A 02-02-1999 US 586755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 5818881 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 5020286426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 2002152487 A1 30-01-1999 EP 7075334 T1 10-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 201038837 A1 08-11-2001 US 201038837 A1 08-01-2001					
AU 4456699 A 25-11-1999 CA 2193122 A1 18-01-1996 CN 1167504 A 10-12-1997 DE 804655 T1 04-05-2000 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 804656 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FF 1965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 56004941 A 21-12-1996 US 589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 5814618 A 29-09-1998 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588881 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 5889310 A 12-01-1999 US 5889310 A 12-01-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 2002152487 A1 17-10-2092 US 200208426 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 DE 705334 T1 30-12-1999 DE 705334 T1 30-12-1999 US 6399300 B1 04-06-2002 US 6399300 B1 04-06-2002 US 8639798 E1 04-02-2003 US 200206625 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 DE 705334 T1 30-12-1999 DE 705334 T1 30-12-1999 US 6399300 B1 04-06-2002 US 6399300 B1 04-06-2002 US 615671 A 18-01-2000 AU 68427 B2 12-03-1998 AU 197695 A1 12-03-1999 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 197695 A1 12-03-1999 AU 597695 A1 13-07-1999 AU 68427 B2 12-03-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 AU 597695 A1 13-07-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 AU 597695 A1 13-07-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 AU 597695 A1 13-07-1999 AU 197695 A1 13-07-1999 A1 197695 A1 13-07-1999					
AU 4456699 A 25-11-1999 CA 2193122 A1 18-01-1996 CN 1167504 A 10-12-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 1092771 A2 18-04-2001 EPP 8084565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 5604941 A 21-12-1999 US 5889362 A 31-12-1999 US 5889362 A 31-12-1999 US 58896755 A 02-02-1999 US 58866755 A 02-02-1999 US 582136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588881 A 30-03-1999 US 588881 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 582297 A 13-07-2002 US 592297 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 AU 1087666 B2 15-10-1997 AU 197695 A 06-06-2001 US 2001038837 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2001 AU 68427 B2 12-03-1998 AU 197695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5174860 A1 26-05-1995 EP 072506 A1 4 19-01-1997 AU 5174198 A 19-03-1998 AU 517498 A 19-03-1998					
CA 2193122 A1 18-01-1996 CN 1167504 A 10-12-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 2084665 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FF 1 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 5589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 5814618 A 29-09-1998 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 625136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 592227 A 13-07-1999 US 592227 A 13-07-1999 EP 705334 T1 30-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US C015671 A 18-01-2000 AU 684527 B2 12-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 6015671 A 18-01-2000 AU 684827 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 7729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995		•			
CN 1167504 A 10-12-1997 DE 804565 T1 04-05-2000 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 0804565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FFI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 NO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5889362 A 31-12-1999 US 5889362 A 31-12-1999 US 5889362 A 31-12-1999 US 586755 A 02-02-1999 US 586755 A 02-02-1999 US 586755 A 02-02-1999 US 586755 A 02-02-1999 US 5859362 A 31-12-1996 US 586755 A 02-02-1999 US 5859362 A 31-12-1996 US 586755 A 02-02-1999 US 5859362 A 31-12-1996 US 5859362 A 31-12-1996 US 5859362 A 31-12-1999 US 5859362 A 31-07-09-2001 US 500202315 A1 30-01-2003 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 US 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 US 200208646 A1 04-09-1996 US 8639300 B1 04-06-2002 US 8639300 B1 04-06-2002 US 8639300 B1 04-06-2002 US 8639300 B1 04-06-2002 US 6015671 A 18-01-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2009 AU 68427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
DE 804565 T1 04-05-2000 EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 0804565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 5866755 A 02-02-1999 US 586755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 203022315 A1 30-01-2003 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 12-01-1999 US 588981 A 12-01-1999 US 5895310 A 12-01-1999 US 5895310 A 12-01-1999 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 US 79292842 A2 22-12-1994 US 6015671 A 18-01-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 688427 B2 11-02-1999 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 13-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697695 A 06-06-1995 AU 697695 A 06-06-1995 AU 697695 A 06-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
EP 1092771 A2 18-04-2001 EP 0804565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 6252136 B1 26-06-2001 US 200206426 A1 04-07-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 708194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 EP 0729506 A1 04-09-1996					
EP 0804565 A1 05-11-1997 ES 2139552 T1 16-02-2000 FI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 589362 A 31-12-1999 US 5814618 A 29-09-1998 US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 582927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 10-03-2000 UP 9500526 T 21-01-1997 EP 0705334 T1 10-03-2000 UP 9500526 T 21-01-1997 US 2002061295 A1 23-05-2002 US RE37978 E1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-06-2002 US C88427 B2 18-12-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 13-05-2002 US RE37978 E1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-06-2002 US C88427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					·
ES 2139552 T1 16-02-2000 FI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1999 US 5589362 A 31-12-1996 US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 0-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 592927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1994 DE 705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 6399300 B1 04-06-2002 US 615671 A 18-01-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 615671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 698467 B2 12-03-1999 AU 698467 B2 12-03-1999 AU 69847 B2 12-03-1998 AU 697666 B2 15-10-1998					
FI 965287 A 28-02-1997 JP 11506901 T 22-06-1999 NO 965623 A 28-02-1997 WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 6-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 592297 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EF 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1999 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 6015671 A 18-01-2001 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EF 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
JP					
NO 965623 A 28-02-1997					
WO 9601313 A1 18-01-1996 US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 5866755 A 02-02-1999 US 5866755 A 02-02-1999 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5889310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 AU 7108194 A 03-01-1995 AU 7108195 T1 01-03-2000 UF 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140389 T1 01-03-2000 UF 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 68427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 AU 5214198 A 19-03-1996 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 AU 5214198 A 19-03-1996 AU 5214198 A 19-03					
US 6136954 A 24-10-2000 US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 558362 A 31-12-1996 US 5866755 A 02-02-1999 US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 592297 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995		•			
US 2004003417 A1 01-01-2004 US 6004941 A 21-12-1999 US 5589362 A 31-12-1996 US 5589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 586755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 588981 A 30-03-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5822227 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 T1 30-12-1999 US 2429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 6399300 B1 04-06-2002 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995	,	•			
US 5589362 A 31-12-1996 US 5814618 A 29-09-1998 US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 5888981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 592927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995			US	2004003417 A1	
US 5814618 A 29-09-1998 US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 5888981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 1097695 A 12-05-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995					
US 5866755 A 02-02-1999 US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 20020777307 A1 20-06-2002 US 5888981 A 30-03-1999 US 5889981 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 AU 68427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 1097695 A 12-03-1998 AU 1097695 A 12-03-1998 AU 1097695 A 12-03-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995					
US 6271348 B1 07-08-2001 US 2003022315 A1 30-01-2003 US 625136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 86399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 201038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 688427 B2 12-03-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995	- å				
US 2003022315 A1 30-01-2003 US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 592927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B1 10-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
US 6252136 B1 26-06-2001 US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 EP 0729506 A1 04-09-1996 EP 0729506 A1 04-09-1996 EP 0729506 A1 04-09-1996 EP 0729506 A1 04-09-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 EP 0729506 A1 04-09-1996 EP 0729506 A1 04-09-1996 EP 0729506 A1 04-09-1996		•			
US 2002077307 A1 20-06-2002 US 588981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995					
US 5888981 A 30-03-1999 US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995		÷			
US 5859310 A 12-01-1999 US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995					
US 2002086426 A1 04-07-2002 US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
US 2002152487 A1 17-10-2002 US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
US 5922927 A 13-07-1999 AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
AU 684524 B2 18-12-1997 AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
AU 7108194 A 03-01-1995 CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
CA 2165162 A1 22-12-1994 DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995					
DE 705334 T1 30-12-1999 EP 0705334 A1 10-04-1996 ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995		•		2165162 A1	22-12-1994
ES 2140359 T1 01-03-2000 JP 9500526 T 21-01-1997 W0 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 W0 9514079 A1 26-05-1995	•				30-12-1999
US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995			EP	0705334 A1	
WO 9429442 A2 22-12-1994 US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997					
US 5733727 A 31-03-1998 US 5602301 A 11-02-1997 US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
US 6399300 B1 04-06-2002 US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995			WO	9429442 A2 	22-12-1994
US RE37978 E1 04-02-2003 US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995	US 5733727	A 31-03-1998			
US 2001038837 A1 08-11-2001 US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995		•			
US 2002061295 A1 23-05-2002 US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
US 6015671 A 18-01-2000 AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
AU 688427 B2 12-03-1998 AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
AU 1097695 A 06-06-1995 AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
AU 697666 B2 15-10-1998 AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
AU 5214198 A 19-03-1998 CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
CA 2174860 A1 26-05-1995 EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
EP 0729506 A1 04-09-1996 JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995					
JP 9505471 T 03-06-1997 WO 9514079 A1 26-05-1995	•				
WO 9514079 A1 26-05-1995					
WU U18/33U A ZZ-11-ZUU1 AU 01585U1 A ZO-11-ZUU1	UO 0107000	A 00 11 0001			
	MO 018/330	A 22-11-2001	AU	OTDSPOT W	Z0-11-ZUU1

VEH I HAG UBEH DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM

PCT

REC'D 2 4 JAN 2005

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNG WERICHT POT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Akton	zoich	on do	s Anmelders oder Anwalts					
R62628PC			S Alimeiders oder Anwaits	WEITERES VOR	EHEN	siehe Mitteilung vorläufigen Prü	g über die Übersendung des ifungsberichts (Formblatt PC	internationalen CT/IPEA/416)
			ktenzeichen	Internationales Anmelo	edatum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Mona	at/Jahr)
		03/00		13.10.2003			14.10.2002	
1	Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK C12N15/12							
0.2	1110/	14					•	
Anme		N A A A I	N-LA ROCHE AG et a	•				
F. 11	OFF	IVIAIN	N-LA ROCHE AG et a					
1.	Dies	er int uftrag	ernationale vorläufige Pr ten Behörde erstellt und	üfungsbericht wurde v	on der m	nit der internatio	onalen vorläufigen Prüfun	g
	200,		ton bonorde orotent and	wiid delli Allilleidel gi	mad An	nvei 20 abeiliil	teit.	
								•
2.	Dies	er BE	ERICHT umfaßt insgesan	nt 6 Blätter einschließ	lich dies	es Deckblatts.		
		·Auß	lerdem liegen dem Bericl	nt ANLAGEN bei: dab	ei handel	lt es sich um Ri	ätter mit Beschreibungen	Anonrilahan
		una	<i>r</i> oaer Zeichnunaen, die a	eändert wurden und d	iesem R	ericht zuarunde	liegen undhar Riätter r	mit war diagor
;		PCT	norde vorgenommenen b	enchugungen (siehe F	iegei 70.	16 una Adsenn	itt 607 der Verwaltungsric	chtlinien zum
	Dies	e Anl	agen umfassen insgesar	nt Blätter.				
						·		
з.	Dies	er Be	ericht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:				
	1	\boxtimes	Grundlage des Besche	ide				
	11		Priorität	143				
	111	\boxtimes		Gutachtens über Neu	uheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit			
	IV		Mangelnde Einheitlichk					
	٧	×	Begründete Feststellun gewerblichen Anwendt	g nach Regel 66.2 a)i earkeit: Unterlagen und	i) hinsich I Erkläru	itlich der Neuhe	iit, der erfinderischen Täti ung dieser Feststellung	gkeit und der
	VI		Bestimmte angeführte				ang dioder i deletending	
:	VII		Bestimmte Mängel der	internationalen Anmei	dung			
	VIII		Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen	Anmeldı	ıng		
<u> </u>						·		
Datun	Datum der Einreichung des Antrags				Datum	der Fertigstellung	dieses Berichts	
06.0	06.04.2004							
00.0	0.04.2004				24.01	.2005		
Name	Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung				Bevolin	nächtigter Bedien	steter	
beauf	tragte	n Beh	örde ropäisches Patentamt - P.B.	•		,		September Palman, E.
	9))	NL:	-2280 HV Rijswijk - Pays Ba	S	Madn	ıga, J		
—	Tel. +31 70 340 - 2040 Tx: 31 651 epo nl Fax: +31 70 340 - 3016			Tel. +3	1 70 340-3121			

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH 03/00665

I.	Grun	dlage	des	Beri	chts
----	------	-------	-----	------	------

1. Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):

		•						
	Be	schreibung, Seiten						
	1-64		in der ursprünglich eingereichten Fassung					
	An	sprüche, Nr.	·					
	1-3	4	in der ursprünglich eingereichten Fassung					
2.	4.0	michalionale Ammer	e: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der dung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern ts anderes angegeben ist.					
Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um:								
		die Sprache der Übe (nach Regel 23.1(b)	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist					
		die Veröffentlichung	ssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).					
		die Sprache der Übe	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht egel 55.2 und/oder 55.3).					
3.	Hin inte	sichtlich der in der int rnationale vorläufige	ternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:					
		in der internationale	n Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.					
			nternationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
	\boxtimes		chträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.					
	×	bei der Behörde nac	chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
	×	Die Erklärung, daß o Offenbarungsgehalt	das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.					
	X	Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.						
4.	Auf	ıfgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:						
		Beschreibung,	Seiten:					
		Ansprüche,	Nr.:					
		Zeichnungen,	Blatt:					
5.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus dangegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).							
		(Auf Ersatzblätter, di	ie solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Bericht					

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH 03/00665

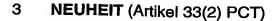
6	. Etv	Etwaige zusätzliche Bemerkungen:				
11	l. Ke An	ine Erstellung eines Gutacht wendbarkeit	tens über Neuheit	erfinderische Tätigkeit und gewerbliche		
1.	 Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist: 					
		die gesamte internationale A				
		Ansprüche Nr. 20,21,28-30,	33, 34	·		
		Begründung:				
	☒	Die gesamte internationale A (gewerbliche Anwendung) be vorläufige Prüfung durchgefü	nmeldung, bzw. die ziehen sich auf der hrt werden braucht	o obengenannten Ansprüche Nr. 20,21,28-30, 33, 34 n nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale (genaue Angaben):		
		siehe Beiblatt				
	□.	Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (machen Sie bitte nachstehend genaue Angabe oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (genaue Angaben):				
		Die Ansprüche bzw. die oben gestützt, daß kein sinnvolles	genannten Ansprüd Gutachten erstellt v	che Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung verden konnte.		
				in internationaler Recherchenbericht erstellt.		
2.		e sinnvolle internationale vorlä	ufige Prüfung kann	nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der n in Anlage C der Verwaltungsvorschriften		
		Die schriftliche Form wurde ni	cht eingereicht bzw	. entspricht nicht dem Standard.		
				ht bzw. entspricht nicht dem Standard.		
V.	Beg gew	Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung				
1.	Fest	tstellung heit (N)	Ja: Ansprüche	•		
	Erfin	nderische Tätigkeit (IS)	Nein: Ansprüche Ja: Ansprüche	1-8, 11-34		
	Gew	verbliche Anwendbarkeit (IA)	Nein: Ansprüche Ja: Ansprüche: Nein: Ansprüche:	1-34 1-19, 22-27, 31, 32		
2.	Unte	erlagen und Erklärungen:				

siehe Beiblatt



III. Keine Erstellung eines Gutachten

- Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 1. 20,21,28-30, 33, 34 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.
- Begründete Feststellung (Fortsetzung) ٧.
- STAND DER TECHNIK (Regel 64.1 64.3 PCT) 2
- D1: US-A-5 912 411 (BUJARD HERMANN ET AL) 15. Juni 1999 (1999-06-15)
- D2: US-A-5 733 727 (FIELD LOREN J) 31. März 1998 (1998-03-31)
- D3: KOH GOU YOUNG ET AL: 'Targeted expression of transforming growth factorbeta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis' JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, Bd. 95, Nr. 1, 1995, Seiten 114-121, XP008031081 ISSN: 0021-9738
- D4: WO 01/87330 A (LACRAZ SYLVIE FERRARI; KIM YON SU; ZHENG XIN XIAO; MASLINSKI WLODZIMIER) 22. November 2001 (2001-11-22) in der Anmeldung erwähnt
- D5: FERRARI-LACRAZ S ET AL: 'An antagonist IL-15/Fc protein prevents costimulation blockade-resistant rejection' JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, Bd. 167, Nr. 6, 15. September 2001 (2001-09-15), Seiten 3478-3485, XP002185137 ISSN: 0022-1767 in der Anmeldung erwähnt
- D6: WO 01/71006 A (FRANZ WOLFGANG M) 27. September 2001 (2001-09-27)



- 3.1 D1 offenbart tierische nicht-totipotente Zellen (z.B. Haematopoietische Stammzellen), die eine Nukleinsäure enthalten, welche für einen Immunmodulator (z. B. TNF, IL-2, gamma-IFN, IL-1, IL-12, IL.10, IL-4, MHC class I and II, B7-1, B7-2, CD40, CTLA4Ig Fusionsprotein) unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genschaltermoleküls (Tetracyclin-regulierbares Genschalterssystem) kodiert sowie ihre Verwendung zur Transplantation, zur Inhibierung einer Transplantationsabstoßungsreaktion sowie transgene Säugetiere, die solche Nukleinsäuren enthalten (siehe D1, Spalten 37-42, Ansprüche). Daher ist der Gegenstand der Ansprüche 1-8, 11-34 nicht neu.
- 3.2 D2 und D3 offenbaren eine nicht-totipotente Zelllinie (C2C12 Myoblasten), die eine Nukleinsäure enthält, welche für einen Immunmodulator (TGF-beta1) unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genschaltermoleküls (Metallothionein Promotors) kodiert. Daher ist der Gegenstand der Ansprüche 1,2,4,6,8,11-13,15-24 nicht neu.
- 3.3 Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 33(1) PCT, weil der Gegenstand der Ansprüche 1-8, 11-34 im Sinne von Artikel 33(2) PCT nicht neu ist.

ERFINDERISCHE TÄTIGKEIT (Artikel 33(3) PCT) 4

- Dokument D1 ist der nächstliegende Stand der Technik (siehe oben). Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit in der Bereitstellung einer Zelle, die zur Inhibierung einer Transplantations-abstoßungsreaktion verwendet werden kann, gesehen werden. Die Lösung ist die Verwendung von Zellen, die einen Nukleinsäuren enthalten, die für ein Fusionsprotein aus einem mutierten IL-15 und einen Fc-Fragment unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genexpressionssystems kodieren.
- 4.2 Die in Anspruch 9 der vorliegenden Anmeldung vorgeschlagene Lösung kann aus folgenden Gründen nicht als erfinderisch betrachtet werden (Artikel 33(3) PCT):
- In Dokument D4 wird beschrieben, dass ein Fusionsprotein aus einem 4.2.1 mutierten IL-15 und einen Fc-Fragment (mutlL-15/Fc) die Immunantwort

inhibiert. D4 offenbart die Transfektion solcher Fusionsproteine in eine Zelle und deren Verwendung zur Transplantation. Die Zelle mit mutlL-15/Fc Fusionsprotein bietet dieselben Vorteile wie die in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen. Für den Fachmann wäre es daher naheliegend, dieses Merkmal (mutlL-15/Fc) in das in D1 beschriebene System aufzunehmen, um die gestellte Aufgabe zu lösen.

- 4.3 Die abhängigen Ansprüche scheinen keine zusätzlichen Merkmale zu enthalten, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Anspruchs, auf den die Ansprüche rückbezogen sind, zu einem auf erfinderischer Tätigkeit beruhenden Gegenstand führen könnten.
- 4.4 Die vorliegende Anmeldung erfüllt das in Artikel 33(3) PCT genannte Kriterium nicht, weil der Gegenstand der Ansprüche 1-34 nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit beruht (Regel 65.1, 65.2 PCT).
- KLARHEIT, STÜTZUNG UND OFFENBARUNG (Art. 6 und 5 PCT) 3
- Der in dem Anspruch 9 benutzte Begriff "mutierten IL-15" ist unbestimmt und macht den Gegenstand des Anspruchs unklar (Artikel 6 PCT).
- 3.2 Die Ansprüche 1-6, 11-13, sowie die davon indirektabhängigen Ansprüche 17-34 entsprechen nicht den Erfordernissen des Artikels 6 PCT, weil der Gegenstand des Schutzbegehrens nicht klar definiert ist. In den Ansprüchen wird versucht, den Gegenstand durch das zu erreichende Ergebnis zu definieren; damit wird aber lediglich die zu lösende Aufgabe angegeben. Da die unabhängige Anspruche notwendige technische Merkmale nicht enthalten, entsprechen sie nicht dem Erfordernis des Artikels 6 PCT in Verbindung mit Regel 6.3 b) PCT, daß jeder unabhängige Anspruch alle technischen Merkmale enthalten muß, die für die Definition der Erfindung wesentlich sind.







PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference R62628PC	FOR FURTHER ACT	Flemming Domination Tespers (
International application No.	International filing date (Priority date (day/month/year)			
PCT/CH2003/000665	13 October 2003	03 (13.10.2003) 14 October 2002 (14.10.2002)				
International Patent Classification (IPC) or C12N 15/12,	national classification and I	PC				
Applicant	F. HOFFMANN-LA I	ROCHE AG et a	1.			
This international preliminary examinated to the applicant	mination report has been praccording to Article 36.	epared by this Inter	national Preliminary Examining Authority			
2. This REPORT consists of a total of	of 6 sheets, i	ncluding this cover	sheet.			
This report is also accompa		neets of the descript	ion, claims and/or drawings which have been ations made before this Authority (see Rule			
These annexes consist of a	total ofsh	neets.				
3. This report contains indications relating to the following items:						
I Basis of the report						
II Priority						
III Non-establishme	nt of opinion with regard to	novelty, inventive	step and industrial applicability			
IV Lack of unity of						
V Reasoned statem citations and exp	ent under Article 35(2) with lanations supporting such s	h regard to novelty, tatement	inventive step or industrial applicability;			
VI Certain documer	its cited					
VII Certain defects i	n the international applicati	on				
VIII Certain observations on the international application						
Date of submission of the demand		Date of completion	on of this report			
06 April 2004 (06.	04.2004)	24	January 2005 (24.01.2005)			
Name and mailing address of the IPEA	ΈP	Authorized office	т			
Facsimile No.		Telephone No.				



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I. Basis of the report 1. With regard to the elements of the international application:* the international application as originally filed the description: , as originally filed pages , filed with the demand pages , filed with the letter of pages the claims: 1-34 pages , as originally filed , as amended (together with any statement under Article 19 pages , filed with the demand pages _____, filed with the letter of pages the drawings: , as originally filed pages , filed with the demand pages , filed with the letter of the sequence listing part of the description: pages _ , as originally filed pages , filed with the demand pages _____, filed with the letter of 2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages _ the claims, Nos. _ the drawings, sheets/fig ____ This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 ** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.



III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability 1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of: the entire international application. 20, 21, 28-30, 33, 34 claims Nos. ___ because: 20, 21, 28-30, 33, 34 the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify): the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. __ are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify): _____ are so inadequately supported the claims, or said claims Nos. by the description that no meaningful opinion could be formed. no international search report has been established for said claims Nos. 2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions: the written form has not been furnished or does not comply with the standard. the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: Box III.1.

Non-establishment of opinion

The PCT Contracting States do not have uniform criteria for assessing the industrial applicability of claims 20, 21, 28 to 30, 33 and 34 in their present form. Patentability may also depend on the wording of the claims. The EPO, for example, does not recognise the industrial applicability of claims to the medical use of a compound; it may, however, allow claims to the first medical application of a known compound or to the use of such a compound in the manufacture of a drug for a new medical application.

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	9, 10	YES
	Claims	1-8, 11-34	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-34	_ NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-19, 22-27, 31, 32	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

- 1 PRIOR ART (PCT Rule 64.1 64.3)
 - D1: US-A-5 912 411 (BUJARD HERMANN ET AL) 15 June 1999 (1999-06-15)
 - D2: US-A-5 733 727 (FIELD LOREN J) 31 March 1998 (1998-03-31)
 - D3: KOH GOU YOUNG ET AL: 'Targeted expression of transforming growth factor-beta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis' JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, Vol. 95, No. 1, 1995, pages 114-121, XP008031081 ISSN: 0021-9738
 - D4: WO 01/87330 A (LACRAZ SYLVIE FERRARI; KIM YON SU; ZHENG XIN XIAO; MASLINSKI WLODZIMIER)

 22 November 2001 (2001-11-22) cited in the application
 - D5: FERRARI-LACRAZ S ET AL: 'An antagonist IL-15/Fc protein prevents costimulation blockaderesistant rejection' JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, Vol. 167, No. 6, 15 September 2001 (2001-09-15), pages 3478-3485, XP002185137 ISSN: 0022-1767 cited in the application

D6: WO 01/71006 A (FRANZ WOLFGANG M) 27 September

2001 (2001-09-27)

- 2 NOVELTY (PCT Article 33(2))
- 2.1 D1 discloses animal non-totipotent cells (e.g. haematopoietic stem cells) that contain a nucleic acid that codes for an immunomodulator (e.g. TNF, IL-2, gamma-IFN, IL-1, IL-12, IL-10, 1L-4, MHC class I and II, B7-1, B7-2, CD40, CTLA41g fusion protein) with the control of a gene switch molecule which can be regulated by adding an active substance (tetracycline-regulable gene switch system), and the use thereof in transplants, for inhibiting transplant rejection, and transgenic mammals that contain this type of nucleic acid (see D1, columns 37 to 42, and the claims). The subject matter of claims 1 to 8 and 11 to 34 thus lacks novelty.
- 2.2 D2 and D3 each disclose a non-totipotent cell line (C2C12 myoblasts) that contains a nucleic acid which codes for an immunomodulator (TGF-beta 1) with the control of a gene switch molecule (metallothionein promoters) that can be regulated by adding an active substance. The subject matter of claims 1, 2, 4, 6, 8, 11 to 13 and 15 to 24 thus lacks novelty.
- 2.3 The present application does not meet the requirements of PCT Article 33(1) because the subject matter of claims 1 to 8 and 11 to 34 lacks novelty (PCT Article 33(2)).

- 3 INVENTIVE STEP (PCT Article 33(3))
- The present invention can therefore be considered to address the problem of developing a cell that can be used to inhibit transplant rejections. The solution involves using cells that contain a nucleic acid that codes for a fusion protein from a mutated IL-15 and an Fc fragment with the control of a gene expression system that can be regulated by adding an active substance.
- 3.2 The solution proposed in claim 9 of the present application cannot be considered inventive for the following reasons (PCT Article 33(3)):
- 3.2.1 Document D4 indicates that a fusion protein from a mutated IL-15 and an Fc fragment (mutIL-15/Fc) inhibits the immune response. D4 discloses the transfection of this type of fusion protein into a cell and the use thereof in transplants. The cell with the mutIL-15/Fc fusion protein offers the same advantages as those described by the present application. It would therefore have been obvious to a person skilled in the art to include this feature (mutIL-15/Fc) in the system described in D1 in order to solve the problem of interest.
- 3.3 The dependent claims do not appear to contain any additional features which, in combination with the features of any claim to which they refer back, could yield subject matter involving an inventive step.

- 3.4 The present application does not satisfy the criterion in PCT Article 33(3) because the subject matter of claims 1 to 34 does not involve an inventive step (PCT Rule 65.1 and 65.2).
- 4 CLARITY, SUPPORT AND DISCLOSURE (PCT Articles 5 and 6)
- 4.1 The term "mutated IL-15" in claim 9 is not defined and thus renders the subject matter of the claim unclear (PCT Article 6).
- 4.2 Claims 1 to 6 and 11 to 13, and claims 17 to 34, which are indirectly dependent thereon, do not meet the requirements of PCT Article 6 because the subject matter for which protection is sought is not clearly defined. The claims attempt to define the subject matter in terms of the result to be achieved, but in so doing merely state the problem to be solved. Since the independent claims do not contain necessary technical features, they do not meet the requirement of PCT Article 6 in conjunction with PCT Rule 6.3(b) that each independent claim must include all the technical features essential to the definition of the invention.

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts Case 21908	WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5			
Internationales Aktenzeichen	es Aktenzeichen Internationales Anmeldedatum (Frühestes) Prioritätsdatum (Ta (Tag/Monat/Jahr)			
PCT/CH 03/00665	13/10/2003	14/10/2002		
Anmelder				
F. HOFFMANN-LA ROCHE AG	•	*		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	de von der Internationalen Recherchenbehörde Iternationalen Büro übermittelt.	erstellt und wird dem Anmelder gemäß		
Dieser internationale Recherchenbericht umf X Darüber hinaus liegt ihm jer	aßt insgesamt <u>7</u> Blätter, weils eine Kopie der in diesem Bericht genannte	n Unterlagen zum Stand der Technik bei.		
Grundlage des Berichts				
	ernationale Recherche auf der Grundlage der int gereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nicht			
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	ne ist auf der Grundlage einer bei der Behörde e durchgeführt worden.	ingereichten Übersetzung der internationalen		
Recherche auf der Grundlage des	en Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/ode Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das	r Aminosāuresequenz ist die internationale		
	eldung in Schrifticher Form enthalten ist.	ingereight werden ist		
	ionalen Anmeldung in computerlesbarer Form ei ch in schriftlicher Form eingereicht worden ist.	ingereicht worden ist.		
	ch in computerlesbarer Form eingereicht worder	nist		
X Die Erklärung, daß das nac	chträglich eingereichte schriftliche Sequenzproto im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgel	koll nicht über den Offenbarungsgehalt der		
l —	omputerlesbarer Form erfaßten Informationen d			
2. X Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht recherchierbar erwiesen (siehe Feld I).		
3. Mangelnde Einheitlichkei	t der Erfindung (siehe Feld II).			
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfi	ndung			
wird der vom Anmelder ein	gereichte Wortlaut genehmigt.			
X wurde der Wortlaut von der	r Behörde wie folgt festgesetzt:	•		
TRANSPLANTIERBARE ZELLI	E MIT IMMUNMODULATOR			
Hinsichtlich der Zusammenfassung				
x wird der vom Anmelder ein	gereichte Wortlaut genehmigt.			
wurde der Wortlaut nach R	legel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fass de innerhalb eines Monats nach dem Datum der Stellungnahme vorlegen.			
	ist mit der Zusammenfassung zu veröffentliche	n: Abb. Nr		
wie vom Anmelder vorgeso	hlagen	keine der Abb.		
weil der Anmelder selbst k	eine Abbildung vorgeschlagen hat.			
weil diese Abbildung die E	rfindung besser kennzeichnet.			

Internationales A dchen **3**665 PCT/CH 03

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/12 C12N15/62

C12N5/10

C12N15/63 A61K35/34

A01K67/027 C07K16/46

C12N5/06 A61K35/39

C12N5/08 C07K14/705

C07K14/54 C07K16/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C12N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, EMBASE, WPI Data

C. ALS	WESENTLICH	ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
X V	√ US 5 912 411 A (BUJARD HERMANN ET AL) 15. Juni 1999 (1999-06-15) Spalte 37 -Spalte 42	1-8, 11-34 9,10	
ĭ		9,10	
X	✓ US 5 733 727 A (FIELD LOREN J) 31. März 1998 (1998-03-31)	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24	
X	Beispiel 5	3,5	
X	KOH GOU YOUNG ET AL: "Targeted expression of transforming growth factor-beta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, Bd. 95, Nr. 1, 1995, Seiten 114-121, XP008031081	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24	
	ISSN: 0021-9738		
X	das ganze Dokument	5	
	-/		

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
\Box	entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

28. Mai 2004

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

22/06/2004 Bevollmächtigter Bediensteter

Madruga, J

PCT/CH 03

		PCT/CH 03	65
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommer	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	✓ WO 01/87330 A (LACRAZ SYLVIE FERRARI;KIM YON SU; ZHENG XIN XIAO; MASLINSKI WLODZIMIER) 22. November 2001 (2001-11-22) in der Anmeldung erwähnt Seite 1; Ansprüche Seite 3, Zeile 13 -Seite 11, Zeile 10 Seite 13, Zeile 1 -Seite 18, Zeile 6 Seite 30, Zeile 10 -Seite 32, Zeile 18		9,10
A	FERRARI-LACRAZ S ET AL: "An antagonist IL-15/Fc protein prevents costimulation blockade-resistant rejection" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, Bd. 167, Nr. 6, 15. September 2001 (2001-09-15), Seiten 3478-3485, XP002185137 ISSN: 0022-1767 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	·	9,10
Α	WO 01/71006 A (FRANZ WOLFGANG M) 27. September 2001 (2001-09-27) Seite 5; Ansprüche; Abbildung 1		·
A	J WO 01/40494 A (COUTURE CLEMENT ; JAALOUK DIANA E (CA); MADER SYLVIE (CA); CT FOR T) 7. Juni 2001 (2001-06-07) Ansprüche		·
Α	/WO 00/12741 A (MEHTALI MAJID ;SORG GUSS TANIA (FR); TRANSGENE SA (FR)) 9. März 2000 (2000-03-09) Beispiel 10		
A	STROM T B ET AL: "Allogeneic stem cells, clinical transplantation, and the origins of regenerative medicine." TRANSPLANTATION PROCEEDINGS. UNITED STATES 2001 NOV-DEC, Bd. 33, Nr. 7-8, November 2001 (2001-11), Seiten 3044-3049, XP002282652 ISSN: 0041-1345 das ganze Dokument		
			·

1

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-34 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen, Produkte, Vorrichtungen oder Verfahren, nämlich im Bezug auf "Immunmodulator". In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten, Veränderliche, mögliche Permutationen und/oder Einschränkungen, daß sie im Sinne von Art. 6 PCT in einem solchen Maße unklar (und/oder zu weitläufig gefasst) erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche ermöglichten. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar und knapp gefaßt gelten können, nämlich die Immunmodulatoren wie diese in den Ausführungsbeispielen, wie in der Beschreibung auf Seite 9-10 und wie in die Ansprüche angegeben sind.

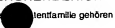
Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.



Internation extenseichen PCT 03/00665

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
	·
Gemäß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. χ	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
	Obwohl die Ansprüche 20,21,28,29,30,33,34 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. X	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
	siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3.	Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die inter	nationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Die inter	
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2.	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
	\cdot
3.	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4.	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- faßt:
Bemerk	ungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
	Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur se



Internationales At The ichen
PCT/CH 03 - 665

Im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5912411 A	15-06-1999	US	5789156 A	04-08-1998
00 001E411 R	13 00 1333	US	5654168 A	05-08-1997
		ÜS	5650298 A	22-07-1997
		US	5464758 A	07-11-1995
		US	6242667 B1	05-06-2001
		US	2002152489 A1	17-10-2002
		AU	3092395 A	25-01-1996
		AU	4456699 A	25-11-1999
		CA	2193122 A1	18-01-1996
		CN	1167504 A	10-12-1997
		DE	804565 T1	04-05-2000
		EP	1092771 A2	18-04-2001
		EP	0804565 A1	05-11-1997
•	_	ES	2139552 T1	16-02-2000
	·	FΙ	965287 A	28-02-1997 22-06-1999
		JP	11506901 T	22-06-1999
		NO	965623 A	28-02-1997
	•	WO	9601313 A1	18-01-1996
		US	6136954 A	24-10-2000
		US US	2004003417 A1 6004941 A	01-01-2004 21-12-1999
		US	5589362 A	31-12-1999
		US	5814618 A	29-09-1998
	•	US	5866755 A	02-02-1999
		US	6271348 B1	07-08-2001
		US	2003022315 A1	30-01-2003
		US	6252136 B1	26-06-2001
		US	2002077307 A1	20-06-2002
•		US	5888981 A	30-03-1999
•		US	5859310 A	12-01-1999
		US	2002086426 A1	04-07-2002
		US	2002152487 A1	17-10-2002
•		US	5922927 A	13-07-1999
		AU	684524 B2	18-12-1997
		AU	7108194 A	03-01-1995
		CA	2165162 A1	22-12-1994
· ·		DE	705334 T1	30-12-1999
		EP	0705334 A1	10-04-1996
		ES	2140359 T1	01-03-2000
		JP	9500526 T	21-01-1997
		WO 	9429442 A2	22-12-1994
US 5733727 A	31-03-1998	US	5602301 A	11-02-1997
	•	US	6399300 B1	04-06-2002
		US	RE37978 E1	04-02-2003
		US	2001038837 A1	08-11-2001
		US	2002061295 A1	23-05-2002
		US	6015671 A	18-01-2000
		AU	688427 B2	12-03-1998
_		AU	1097695 A	06-06-1995
•		AU AU	697666 B2 5214198 A	15-10-1998 19-03-1998
		CA	2174860 A1	19-03-1998 26-05-1995
		EP	0729506 A1	26-05-1995 04-09-1996
		JP	9505471 T	03-06-1997
		WO	9514079 A1	26-05-1995
				20 0J 199J
WO 0187330 A	22-11-2001	ΑU	6158501 A	26-11-2001

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selb

entfamilie gehören

Internationales Akt Then PCT/CH 03 3 65

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0187330	A		CA CN EP JP WO US	2408691 A1 1441675 T 1284747 A2 2003533488 T 0187330 A2 2002128436 A1	22-11-2001 10-09-2003 26-02-2003 11-11-2003 22-11-2001 12-09-2002
WO 0171006	A	27-09-2001	DE AU WO EP US	10014690 A1 5622201 A 0171006 A2 1218526 A2 2003003533 A1	18-10-2001 03-10-2001 27-09-2001 03-07-2002 02-01-2003
WO 0140494	Α	07-06-2001	AU WO CA EP US	1685201 A 0140494 A1 2392941 A1 1234047 A1 2003031650 A1	12-06-2001 07-06-2001 07-06-2001 28-08-2002 13-02-2003
WO 0012741	Α	09-03-2000	FR AU CA EP WO JP	2782732 A1 5426299 A 2341775 A1 1108051 A2 0012741 A2 2002523106 T	03-03-2000 21-03-2000 09-03-2000 20-06-2001 09-03-2000 30-07-2002

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT ALL DEM GEBIET DES PATENTWESEN

A	bse	nd	er.
$\boldsymbol{\alpha}$	USC	110	u.

DIE MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN

PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖI	٩C	E

An

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG Grenzacherstrasse 124 CH-4070 Basel SUISSE

MITTEILUNG ÜBER DEN EINGANG DES ANTRAGS BEI DER ZUSTÄNDIGEN MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNG BEAUFTRAGTEN BEHÖRDE

(Regeln 59.3 e) und 61.1 b) Satz 1 PCT sowie Abschnitt 601 a) der Verwaltungsvorschriften)

Absendedatum (Tag|Monat|Jahr)

26.04.2004

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts

Case 21908

WICHTIGE MITTEILUNG

Internationales Aktenzeichen

Anmelder

PCT/CH03/00665

Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 13/10/2003

Prioritätsdatum (Tag/MonatjJuhi)

14/10/2002

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG et al.

1.	 Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde nachstehendes Datum als Eingangsdatum des Antrags auf internationale vorläufige Prüfung der internationalen Anmeldung betrachtet: 		
	06/0	4/2004	
2.	Dieses Eingangsdatum entspricht:		
	dem tatsächlichen Eingangsdatum des Antrags bei der Behörde (Regel 61.1 b)).		
	dem tatsächlichen Datum, an dem der Antrag für die Bel	örde entgegengenommen worden ist (Regel 59.3 e)).	
	dem Datum, an dem die Behörde auf die Aufforderung zur Behebung von Mängeln des Antrags (Formblatt PCT/IPEA/404) hin die erforderlichen Berichtigungen erhalten hat.		
3.	mehr) Monate ab dem Prioritätsdatum (Artikel 39 (1)) un Handlungen sind daher innerhalb von 20 (oder in manche In bezug auf einige andere Amter dagegen kann die Frist	ung der am	
4.	Nur wenn Punkt 3 zutrifft, wurde dem Internationalen Büro ei	Exemplar dieser Mitteilung übermittelt. Bevollmächtigter Bediensteter	
Nam Prüf	ne und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen ung beauftragten Behörde	Bevollmächtigter Bediensteter	

Formblatt PCT/IPEA/402 (Januar 2004)

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL-2280 HV Rijswijk - Niederlande Tel.: (+31-70) 340-2040 Fax: (+31-70) 340-3016

WALLENTIN M C

Tel. (+31-70) 340-3991

(21/04/2004)



VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT



(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts R62628PC	WEITERES VORG		uber die Übersendung des Internationalen fungsberichts (Formblatt PCT/PEA/416)
Internationales Aktenzeichen PCT/CH 03/00665	Internationales Anmelde	datum (TagMonatJahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 14.10.2002
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK C12N15/12			
F. HOFFMANN-LA ROCHE AG et a	ıl.		
 Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. 			
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesar	nt 6 Blätter einschließli	ch dieses Deckblatts.	
und/oder Zeichnungen, die g	und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum		
Diese Anlagen umfassen insgesa	mt Blätter.		
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu	ı folgenden Punkten:	·	
I 🗵 Grundlage des Besche	eids		
II □ Priorität			
l —		eit, erfinderische Tätigl	keit und gewerbliche Anwendbarkeit
V ⊠ Begründete Feststellui	 IV Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung V Begründete Feststellung nach Regel 66.2 a)ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung 		
VI D Bestimmte angeführte		Zimardiigon zar Otatzi	ang dieser i estatending
· —	r internationalen Anmelo	dung	
VIII Bestimmte Bemerkung	gen zur internationalen /	Anmeldung	
-			
Datum der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellung	g dieses Berichts
06.04.2004		24.01.2005	
Name und Postanschrift der mit der internati beauftragten Behörde	onalen Prüfung	Bevollmächtigter Bedien	steter
Europäisches Patentamt - P.B NL-2280 HV Rijswijk - Pays B Tel. +31 70 340 - 2040 Tx: 31 Fax: +31 70 340 - 3016	as	Madruga, J Tel. +31 70 340-3121	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH 03/00665

l. Grundl	age des	Berichts
-----------	---------	-----------------

 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):

	Beschreibung, Seiten				
	1-6	4	in der ursprünglich eingereichten Fassung		
	Δne	sprüche, Nr.			
			·		
	1-3	4	in der ursprünglich eingereichten Fassung		
2.	 Hinsichtlich der Sprache: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofe unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. 				
	Die eing	Bestandteile stander gereicht; dabei hande	der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache lt es sich um:		
		die Sprache der Übe (nach Regel 23.1(b)	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist).		
		die Veröffentlichung	ssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).		
		die Sprache der Übe worden ist (nach Re	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht gel 55.2 und/oder 55.3).		
 Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequer internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: 					
		in der internationale	n Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.		
		zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.			
	\boxtimes	bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.			
 bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Seguenzprotokoll nicht über der 			hträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.		
			las nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.		
	☒	Die Erklärung, daß o	lie in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen tsprechen, wurde vorgelegt.		
4.	Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:		
		Ansprüche,	Nr.:		
		Zeichnungen,	Blatt:		
5. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderu angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Ofeingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).			ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den en nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ng hinausgehen (Regel 70.2(c)).		
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen.)	e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Berich		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH 03/00665

6.	Etwaige zusätzliche Bemerkungen:			
Ш	. Kei Anı	ne Erstellung eines Gutacht wendbarkeit	ens über Neuheit,	erfinderische Tätigkeit und gewerbliche
1.	Folg erfii	gende Teile der Anmeldung wu nderischer Tätigkeit beruhend	ırden nicht daraufh (nicht offensichtlich	in geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf u) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
		die gesamte internationale Ar	meldung,	
	\boxtimes	Ansprüche Nr. 20,21,28-30, 3	3, 34	
		Begründung:		
	⊠ .	Die gesamte internationale Ar (gewerbliche Anwendung) be vorläufige Prüfung durchgefül	ziehen sich auf den	obengenannten Ansprüche Nr. 20,21,28-30, 33, 34 nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale (genaue Angaben):
		siehe Beiblatt		•
•	Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (machen Sie bitte nachstehend genaue Angabei oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (genaue Angaben):			
		Die Ansprüche bzw. die obengestützt, daß kein sinnvolles G	genannten Ansprüc Gutachten erstellt w	che Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung verden konnte.
		Für die obengenannten Anspr	üche Nr. wurde kei	in internationaler Recherchenbericht erstellt.
2.	 Eine sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid- und/oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard entspricht: Die schriftliche Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard. 			nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der
				v. entspricht nicht dem Standard.
		Die computerlesbare Form wu	ırde nicht eingereic	ht bzw. entspricht nicht dem Standard.
٧.	. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und de gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung			
1.		tstellung heit (N)	Ja: Ansprüche	
	Erfir	nderische Tätigkeit (IS)	Nein: Ansprüche Ja: Ansprüche	
	Gev	verbliche Anwendbarkeit (IA)	Nein: Ansprüche: Ansprüche: Nein: Ansprüche:	1-19, 22-27, 31, 32
2.	Unte	erlagen und Erklärungen:		

siehe Beiblatt

III. Keine Erstellung eines Gutachten

- 1. Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 20,21,28-30, 33, 34 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.
- V. Begründete Feststellung (Fortsetzung)
- 2 STAND DER TECHNIK (Regel 64.1 64.3 PCT)
- D1: US-A-5 912 411 (BUJARD HERMANN ET AL) 15. Juni 1999 (1999-06-15)
- D2: US-A-5 733 727 (FIELD LOREN J) 31. März 1998 (1998-03-31)
- D3: KOH GOU YOUNG ET AL: 'Targeted expression of transforming growth factor-beta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis' JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, Bd. 95, Nr. 1, 1995, Seiten 114-121, XP008031081 ISSN: 0021-9738
- D4: WO 01/87330 A (LACRAZ SYLVIE FERRARI;KIM YON SU; ZHENG XIN XIAO; MASLINSKI WLODZIMIER) 22. November 2001 (2001-11-22) in der Anmeldung erwähnt
- D5: FERRARI-LACRAZ S ET AL: 'An antagonist IL-15/Fc protein prevents costimulation blockade-resistant rejection' JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, Bd. 167, Nr. 6, 15. September 2001 (2001-09-15), Seiten 3478-3485, XP002185137 ISSN: 0022-1767 in der Anmeldung erwähnt
- D6: WO 01/71006 A (FRANZ WOLFGANG M) 27. September 2001 (2001-09-27)

- 3 **NEUHEIT** (Artikel 33(2) PCT)
- 3.1 D1 offenbart tierische nicht-totipotente Zellen (z.B. Haematopoietische Stammzellen), die eine Nukleinsäure enthalten, welche für einen Immunmodulator (z.B. TNF, IL-2, gamma-IFN, IL-1, IL-12, IL.10, IL-4, MHC class I and II, B7-1, B7-2, CD40, CTLA4Ig Fusionsprotein) unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genschaltermoleküls (Tetracyclin-regulierbares Genschalterssystem) kodiert sowie ihre Verwendung zur Transplantation, zur Inhibierung einer Transplantationsabstoßungsreaktion sowie transgene Säugetiere, die solche Nukleinsäuren enthalten (siehe D1, Spalten 37-42, Ansprüche). Daher ist der Gegenstand der Ansprüche 1-8, 11-34 nicht neu.
- 3.2 D2 und D3 offenbaren eine nicht-totipotente Zelllinie (C2C12 Myoblasten), die eine Nukleinsäure enthält, welche für einen Immunmodulator (TGF-beta1) unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genschaltermoleküls (Metallothionein Promotors) kodiert. Daher ist der Gegenstand der Ansprüche 1,2,4,6,8,11-13,15-24 nicht neu.
- 3.3 Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 33(1) PCT, weil der Gegenstand der Ansprüche 1-8, 11-34 im Sinne von Artikel 33(2) PCT nicht neu ist.
- 4 ERFINDERISCHE TÄTIGKEIT (Artikel 33(3) PCT)
- 4.1 Dokument D1 ist der nächstliegende Stand der Technik (siehe oben). Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit in der Bereitstellung einer Zelle, die zur Inhibierung einer Transplantations-abstoßungsreaktion verwendet werden kann, gesehen werden. Die Lösung ist die Verwendung von Zellen, die einen Nukleinsäuren enthalten, die für ein Fusionsprotein aus einem mutierten IL-15 und einen Fc-Fragment unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genexpressionssystems kodieren.
- 4.2 Die in Anspruch 9 der vorliegenden Anmeldung vorgeschlagene Lösung kann aus folgenden Gründen nicht als erfinderisch betrachtet werden (Artikel 33(3) PCT):
- 4.2.1 In Dokument D4 wird beschrieben, dass ein Fusionsprotein aus einem mutierten IL-15 und einen Fc-Fragment (mutlL-15/Fc) die Immunantwort

inhibiert. D4 offenbart die Transfektion solcher Fusionsproteine in eine Zelle und deren Verwendung zur Transplantation. Die Zelle mit mutlL-15/Fc Fusionsprotein bietet dieselben Vorteile wie die in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen. Für den Fachmann wäre es daher naheliegend, dieses Merkmal (mutlL-15/Fc) in das in D1 beschriebene System aufzunehmen, um die gestellte Aufgabe zu lösen.

- 4.3 Die abhängigen Ansprüche scheinen keine zusätzlichen Merkmale zu enthalten, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Ansprüchs, auf den die Ansprüche rückbezogen sind, zu einem auf erfinderischer Tätigkeit beruhenden Gegenstand führen könnten.
- 4.4 Die vorliegende Anmeldung erfüllt das in Artikel 33(3) PCT genannte Kriterium nicht, weil der Gegenstand der Ansprüche 1-34 nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit beruht (Regel 65.1, 65.2 PCT).
- 3 KLARHEIT, STÜTZUNG UND OFFENBARUNG (Art. 6 und 5 PCT)
- 3.1 Der in dem Anspruch 9 benutzte Begriff "mutierten IL-15" ist unbestimmt und macht den Gegenstand des Anspruchs unklar (Artikel 6 PCT).
- 3.2 Die Ansprüche 1-6, 11-13, sowie die davon indirektabhängigen Ansprüche 17-34 entsprechen nicht den Erfordernissen des Artikels 6 PCT, weil der Gegenstand des Schutzbegehrens nicht klar definiert ist. In den Ansprüchen wird versucht, den Gegenstand durch das zu erreichende Ergebnis zu definieren; damit wird aber lediglich die zu lösende Aufgabe angegeben. Da die unabhängige Anspruche notwendige technische Merkmale nicht enthalten, entsprechen sie nicht dem Erfordernis des Artikels 6 PCT in Verbindung mit Regel 6.3 b) PCT, daß jeder unabhängige Anspruch alle technischen Merkmale enthalten muß, die für die Definition der Erfindung wesentlich sind.

	Vom Anmeldeamt auszufüllen	
PCT		
	Internationales Aktenzeichen	
ANTRAG	Internationales Anmeldedatum	
Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.	Name des Anmeldeamts und "PCT International Application" Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts (falls gewünscht) (max. 12 Zeichen) Case 21908	
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG		
Transplantierbare Zelle		
	st gleichzeitig Erfinder	
Name und Anschrist: (Familienname, Vorname; bei juristischen Per Bezeichnung. Bei der Anschrist sind die Postleitzahl und der Name de diesem Feld in der Anschrist angegebene Staat ist der Staat des	Sitzes oder Wohnsitzes des 41+61 688 11 11	
Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Stizes oder Wortistizes di	Telefaxnr.: 41+61 688 13 95	
F. Hoffmann-La Roche AG Grenzacherstrasse 124	Fernschreibnr.:	
CH-4070 Basel, Schweiz	Registrierungsnr. des Anmelders beim Amt:	
·		
Staatsangehörigkeit (Staat): CH	Sitz oder Wohnsitz (Staat): CH	
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmung alle Bestimmung der Vereinigten	gsstaaten mit Ausnahme Staaten von Amerika Inur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten	
Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEI	ITERE) ERFINDER	
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Per Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name ad diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes and BURCIN, Mark Mommsenstrasse 18 D-40699 Erkrath, Germany	Sitzes oder Wohnsitzes des nur Anmelder	
	Sitz oder Wohnsitz (Staat):	
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	DE	
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmur alle Bestimmur der Vereinigter	ngsstaaten mit Ausnahme Staaten von Amerika Mur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten	
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf e	einem Fortsetzungsblatt angegeben.	
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRETER; ODER ZUSTELLANSCHRIFT		
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für den (die) Anmelder vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigenschaft zu handeln als: Anwalt Wertreter		
Name und Anschrist: (Familienname, Vorname; bei juristischen I Bezeichnung. Bei der Anschrist sind die F Staats anzugeben.)	Personen vollständige amtliche Postleitzahl und der Name des 41+61 688 11 11 Telefaxnr.:	
E Haffmann I a Bacha AG	41+61 688 13 95	
F. Hoffmann-La Roche AG Grenzacherstrasse 124	Fernschreibnr.:	
CH-4070 Basel, Schweiz	Registrierungsnr. des Anwalts beim Amt:	
Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, we obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben i	enn kein Anwalt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und statt dessen in ist.	

Blatt Nr. ...2...

Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND	ODED (VEITERE) I	EDEINDED
5		
Wird keines der folgenden Felder benutzt, so sollte dieses Blatt	dem Antrag nicht beig	efügt werden.
Name und Anschrist: (Familienname, Vorname: bei juristischen Persor Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des S	iaais anzugeoen. Der in i	Diese Person ist:
diesem Feld in der Anschrist angegebene Staat ist der Staat des Sitz Anmelders, sosern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes ange	es oaer wonnsuzes aes	nur Anmelder Anmelder und Erfinder
50055 0 1 W		nur Erfinder (Wird dieses Kästchen
ESSER, Sybille Sedentalerstrasse 20		angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
D-40699 Erkrath, Germany		Registrierungsnr. des Anmelders beim Amt:
•	•	
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (S	Staat):
DE	DE	
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungssta für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staa	atten mit Ausnahme iten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Perso Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des	nen vollständige amtliche Staats on-weehen. Der in	Diese Person ist:
diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sit Anmelders, sosern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes ang	zes oder Wohnsilzes des	nur Anmelder
Anmeiders, sojern nachsteitena kein staat des Staes oder Wombiness eng	egetten zur	Anmelder und Erfinder
RUEDIGER, Manfred	•	nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
Kitzbuehler Weg 34		Registrierungsnr. des Anmelders beim Amt:
D-40789 Monheim, Germany		
	Sitz oder Wohnsitz (Standing
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	DE	sidal):
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaten alle Bestimmungsstaten der Vereinigten Sta	taaten mit Ausnahme X	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten
Name und Anschrist: (Familienname, Vorname; bei juristischen Perst Bezeichnung. Bei der Anschrist sind die Postleitzahl und der Name des diesem Feld in der Anschrist angegebene Staat ist der Staat des Si Anmelders, sosern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes ang	Staats anzugeben. Der in izes oder Wohnsitzes des	·
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz	(Staat):
Diese Person ist Anmelder alle Bestimalalle Bestimmungs:	staaten mit Ausnahme	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld
für folgende Staaten: mungsstaaten der Vereinigten St	aaten von Amerika	Staaten von Amerika angegebenen Staaten
Name und Anschtift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Per. Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des S Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes an	s Staats anzugeben. Der i litzes oder Wohnsitzes de	<i>n</i>
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz	(Staat):
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmung für folgende Staaten: alle Bestimmung der Vereinigten S	sstaaten mit Ausnahme staaten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf ein	nem zusätzlichen Fortse	tzungsblatt angegeben.

Rist	+ NI=	5

Feld Nr. IX KONTROLLISTE; EINREICHUN	NGSSPRACHE	
Diese internationale Anmeldung enthält:	Dieser internationalen Anmeldung liegen die folgenden	Anzahl
(a) auf Papier, die folgende Anzahl Blätter:	Unterlagen bei (kreuzen Sie die entsprechenden Kästchen an und geben Sie in der rechten Spalte jeweils die Anzahl	
Antrag (inklusive : 5	der beiliegenden Exemplare an)	4
Beschreibung (ohne	1. M Blatt für die Gebührenberechnung	: '
Sequenzprotokolle und/oder diesbezügliche Tabellen) : 64	Original einer gesonderten Vollmacht Original einer allgemeinen Vollmacht	: 1
Ansprüche : 8	4. Kopie der allgemeinen Vollmacht; Aktenzeichen	falls
Zusammenfassung :	vorhanden):	
Zeichnungen :	5. Begründung für das Fehlen einer Unterschrift	:
Teilanzahl : 77	6. Prioritätsbeleg(e), in Feld Nr. VI durch folgende Zeilennummer(n) gekennzeichnet:	
Sequenzprotokolle :	7. Ubersetzung der internationalen Anmeldung in die folgende Sprache:	
diesbezügliche Tabellen :	8. Gesonderte Angaben zu hinterlegten Mikroorganist	•
(für beide, Anzahl der Blätter, soweit auf Papier eingereicht	oder anderem biologischen Material 9. Sequenzprotokolle in computerlesbarer Form	:
wird, unabhängig davon, ob zusätzlich auch in computer-	(Art und Anzahl der Datenträger)	÷.
lesbarer Form eingereicht wird; siehe unter (c)	 Kopie ausschließlich f	onalen r :
Gesamtanzahl : 77	(ii) (nur falls Felder (b)(i) oder (c)(i) in der linken Spa angekreuzt wurden) zusätzliche Kopien einschlie	Blich,
(b) ausschließlich in computerlesbarer Form (Abschnitt 801(a)(i))	soweit zutreffend, einer Kopie für die Zwecke der internationalen Recherche nach Regel 13ter	. :
(i) Sequenzprotokolle	 (iii) zusammen mit entsprechender Erklärung, daß die Kopie(n) mit dem in der linken Spalte aufgeführte Sequenzprotokollen identisch ist (sind) 	n :
(c) auch in computerlesbarer Form	10. Tabellen in computerlesbarer Form im Zusammenh: Sequenzprotokollen (Art und Anzahl der Datenträ	ang mit
(Abschnitt 801(a)(ii)) (i) ☐ Sequenzprotokolle	(i) Kopie ausschließlich für die Zwecke der internati	onalen
(ii) diesbezügliche Tabellen	Recherche nach Abschnitt 802(b-quater) (und nic Teil der internationalen Anmeldung)	cht als
Art und Anzahl der Datenträger (Diskette, CD-	 (ii) (nur falls Felder (b)(ii) oder (c)(ii) in der linken S angekreuzt wurden) zusätzliche Kopien einschlie 	palte Blich
ROM, CD-R oder sonstige) auf denen sich befinden	soweit zutreffend, einer Kopie für die Zwecke der internationalen Recherche nach Abschnitt 802(b-	
(i) Sequenzprotokolle:	(iii) zusammen mit entsprechender Erklärung, daß die Kopie(n) mit dem in der linken Spalte aufgeführte	
(ii) diesbezügliche Tabellen:	Kopie(n) mit dem in der linken Spalte aufgeführte Tabellen identisch ist (sind)	en :
und/oder 10(ii) in der rechten Spalte angeben)	11. Sonstige (einzeln aufführen):	
Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung	Sprache, in der die internationale Anmeldung Deutsch	
veröffentlicht werden soll (Nr.):	eingereicht wird:	DEDETERS.
Feld Nr. X UNTERSCHRIFT DES ANMELDI Der Name jeder unterzeichnenden Person ist neben der Unte	ERS, DES ANWALTS ODER DES GEMEINSAMEN VE rschrift zu wiederholen, und es ist anzugeben, sofern sich dies nicht eir	RIKEIEKS ideutig aus dem Antrag
ergibt, in welcher Eigenschaft die Person unterzeichnet.	0/8	20)
,	1107 m. section /	1/2017
, F. Hoffmann-La Roche AG	Mark Burcin Sybille Esser Mai	ifred Ruediger
Ma William :		67
Hidolin Klausner Denise Strebel Prokurist Handlungsbevoilmäd	intigte	
Florunst Handidigsbevolinat	anilyte	··
	Vom Anmeldeamt auszufüllen	
Datum des tatsächlichen Eingangs dieser internationalen Anmeldung:	7	2. Zeichnungen:
3. Geändertes Eingangsdatum aufgrund nachträglich	, jedoch	eingegangen:
fristgerecht eingegangener Unterlagen oder Zeich Vervollständigung dieser internationalen Anmeld	nungen zur	
Datum des fristgerechten Eingangs der angeforder Richtigstellungen nach Artikel 11(2) PCT:	ten _	nicht ein- gegangen:
5. Internationale Recherchenbehörde (falls zwei oder mehr zuständig sind): ISA /	6. Übermittlung des Recherchenexemplars bis zur Zahlung der Recherchengebühr aufgeschoben	
Vom	Internationalen Büro auszufüllen	
·		-
Datum des Eingangs des Aktenexemplars beim Internationalen Büro:		



From	the	IN	TFR	NA	TIO	NA	I F	311	RF.	Δl	J

PCT

NOTIFICATION OF RECEIPT OF RECORD COPY

(PCT Rule 24.2(a))

To:

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG Grenzacherstrasse 124 CH-4070 Basel Switzerland

Date of mailing (day/month/year) 29 October 2003 (29.10.03)	IMPORTANT NOTIFICATION			
Applicant's or agent's file reference Case 21908	International application No. PCT/CH03/00665			

The applicant is hereby notified that the International Bureau has received the record copy of the international application as detailed below.

Name(s) of the applicant(s) and State(s) for which they are applicants:

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG (for all designated States except US) BURCIN, Mark et al (for US)

International filing date

13 October 2003 (13.10.03) 14 October 2002 (14.10.02)

Priority date(s) claimed

Date of receipt of the record copy
by the International Bureau

21 October 2003 (21.10.03)

List of designated Offices

AP:GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW

EA: AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM

EP:AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,HU,IE,IT,LU,MC,NL,PT,RO,SE,SI,SK,TR

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GQ,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National :AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,

EC.EE,EG,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,

LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,NI,NO,NZ,OM,PG,PH,PL,PT,RO,RU,SC,SD,SE,SG,SK,SL,SY,

TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VC,VN,YU,ZA,ZM,ZW

ATTENTION

 The applicant should carefully check the data appearing in this Notification. In case of any discrepancy between these data and the indications in the international application, the applicant should immediately inform the International Bureau.

In addition, the applicant's attention is drawn to the information contained in the Annex, relating to:

A copy of this Notification is being sent to the receiving Office and to the International Searching Authority.

X time limits for entry into the national phase - see updated important information (as of April 2002)

confirmation of precautionary designations (if applicable)

X requirements regarding priority documents (if applicable)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

Catherine TOLU (Fax 338-8995)

Facsimile No. (41-22) 338.89.95

Telephone No. (41-22) 338 9958



INFORMATION ON TIME LIMITS FOR ENTERING THE NATIONAL PHASE

The applicant is reminded that the "national phase" must be entered before each of the designated Offices indicated on the cover sheet of this Notification by paying national fees and furnishing translations, as prescribed by Articles 22 and 39 and the applicable national laws. In addition, the applicant may also have to comply with other special requirements applicable in certain Offices. It is the applicant's responsibility to ensure the necessary steps to enter the national phase are taken in a timely fashion. Most Offices do not issue reminders to applicants in connection with the entry into the national phase.

The applicable time limit for entering the national phase will, subject to what is said in the following paragraph, be 30 MONTHS from the priority date, not only in respect of any elected Office where a demand for international preliminary examination is filed before the expiration of 19 months from the priority date (see Article 39(1)), but also in respect of any designated Office, in the absence of filing of such demand, where Article22(1) as modified with effect from 1 April 2002 applies in respect of that designated Office. For further details, see PCT Gazette No. 44/2001 of 1 November 2001, pages 19926, 19932 and 19934, as well as the PCT Newsletter, October and November 2001 and February 2002 issues.

In practice, time limits other than the 30-month time limit will continue to apply, for various periods of time, in respect of certain designated or elected Offices. For regular updates on the applicable time limits (20, 21, 30 or 31 months, or other time limit), Office by Office, refer to the PCT Gazette("Section IV" part published on a weekly basis), to the PCT Newsletter (on a monthly basis) and to the relevant National Chapters in Volume II of the PCT Applicant's Guide (the paper version of which is updated usually twice a year and the Internet version of which is updated usually on a weekly basis). Finally, a cumulative table of all applicable time limits for entering the national phase is available from WIPO's Internet site, via links from various pages the site including those of the Gazette, Newsletter and Guide, at http://www.wipo.int/pct/en/index.html.

Information about the requirements for filing a demand for international preliminary examination is set out in the PCT Applicant's Guide, Volume I/A, Chapter IX. Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination (at present, all PCT Contracting States are bound by Chapter II).

CONFIRMATION OF PRECAUTIONARY DESIGNATIONS

This notification lists only specific designations made under Rule 4.9(a) in the request. It is important to check that these designations are correct. Errors in designations can be corrected where precautionary designations have been made under Rule 4.9(b). The applicant is hereby reminded that any precautionary designations may be confirmed according to Rule 4.9(c) before the expiration of 15 months from the priority date (this time limit may not be extended). If it is not confirmed, it will automatically be regarded as withdrawn by the applicant. There will be no reminder and no invitation. Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying the designated State concerned (with indication of the kind of protection or treatment desired) and the payment of the designation and confirmation fees. The Notice of confirmation and payment must reach the receiving Office within the 15-month time limit.

REQUIREMENTS REGARDING PRIORITY DOCUMENTS

For applicants who have not yet complied with the requirements regarding priority documents, the following is recalled.

Where the priority of an earlier national, regional or international application is claimed, the applicant must submit a copy of the said earlier application, certified by the authority with which it was filed ("the priority document") to the receiving Office (which will transmit it to the International Bureau) or directly to the International Bureau, before the expiration of 16 months from the priority date, provided that any such priority document may still be submitted to the International Bureau before that date of international publication of the international application, in which case that document will be considered to have been received by the International Bureau on the last day of the 16-month time limit (Rule 17.1(a)).

Where the priority document is issued by the receiving Office, the applicant may, instead of submitting the priority document, request the receiving Office to prepare and transmit the priority document to the International Bureau. Such request must be made before the expiration of the 16-month time limit and may be subjected by the receiving Office to the payment of a fee (Rule 17.1(b)).

If the priority document concerned is not submitted to the International Bureau or if the request to the receiving Office to prepare and transmit the priority document has not been made (and the corresponding fee, if any, paid) within the applicable time limit indicated under the preceding paragraphs, any designated State may disregard the priority claim, provided that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within the time limit which is reasonable under the circumstances.

Where several priorities are claimed, the priority date to be considered for the purposes of computing the 16-month time limit is the filing date of the earliest application whose priority is claimed.

`)

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

. (PCT Administrative Instructions, Section 411)

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG Grenzacherstrasse 124 CH-4070 Basel Switzerland

12 February 2004 (12.02.2004)	·
Applicant's or agent's file reference Case 21908	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/CH2003/000665	International filing date (day/month/year) 13 October 2003 (13.10.2003)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 14 October 2002 (14.10.2002)

- By means of this Form, which replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents, the applicant is hereby notified of the date of receipt by the International Bureau of the priority document(s) relating to all earlier application(s) whose priority is claimed. Unless otherwise indicated by the letters "NR", in the right-hand column or by an asterisk appearing next to a date of receipt, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- (If applicable) The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which, on the date of mailing of this Form, had not yet been received by the International Bureau under Rule 17.1(a) or (b). Where, under Rule 17.1(a), the priority document must be submitted by the applicant to the receiving Office or the International Bureau, but the applicant fails to submit the priority document within the applicable time limit under that Rule, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- (If applicable) An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b) (the priority document was received after the time limit prescribed in Rule 17.1(a) or the request to prepare and transmit the priority document was submitted to the receiving Office after the applicable time limit under Rule 17.1(b)). Even though the priority document was not furnished in compliance with Rule 17.1(a) or (b), the International Bureau will nevertheless transmit a copy of the document to the designated Offices, for their consideration. In case such a copy is not accepted by the designated Office as priority document, Rule 17.1(c) provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Date of receipt Country or regional Office Priority date Priority application No. of priority document or PCT receiving Office

14 Octo 2002 (14.10.2002) EP 09 Febr 2004 (09.02.2004) 02022868.0

> The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

A. LEDO PONTES

Telephone No. (41-22) 338 7046

Authorized officer





		From th	ne INTERI	NATIONAL BU	REAU		
PC	Т	То:					
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)		HUH Bösl Prinz 8167		str. 68	ILER WICH	MANN B1	Bo
Date of mailing (day/month/year) 25 October 2004 (25.10.2004)						1 :.:	715
Applicant's or agent's file reference R62628PC	nce		IMPC	RTANT NOTI	FICATION	B3 Sekr	ATE Stri
International application No. PCT/CH2003/000665				ate (day/month/ye 003 (13.10.200		EDV	31)
The following indications app the applicant	the inventor	the age		X the commo	n representat		λ
Name and Address F. HOFFMANN-LA ROC Grenzacherstrasse 124 CH-4070 Basel Switzerland	Isenbruck I Bösl I Hörsch HEWASmann I Huhn, Patentar Postfach 860 880 D-81635 München - 8. Nov. 2004 Frist:	ler I hwälte	Telephor 004 Facsimile 004	ne No. 1 61 688 1111 9 No. 1 61 688 13 95			
	Vorfrist:	- fall-	Teleprint		eonocraina:		
2. The International Bureau her X the person	the name the applicant that tr			ationality	the resid	dence	
Name and Address ISENBRUCK BÖSL HÖI HUHN Bösl, Raphael Prinzregentenstr. 68 81675 München Germany	RSCHLER WICHMANN		Telepho 004 Facsimil	9 89 99 88 54-6 e No. 9 89 99 88 54-		esidence	
3. Further observations, if nece A new agent has been reference number as n	appointed, as indicated in	n Box 2.	Please als	so note the cha	anged file		
4. A copy of this notification hat X the receiving Office the International Search X the International Prelim			X the e	lesignated Offices lected Offices cor r: F. HOFFMAN	ncerned	CHE AC	ì
The International 34, chemin des 1211 Geneva 2	s Colombettes 0, Switzerland		ed officer	Erich LORIS	(Fax 338-8	995)	

PATENT COOPERATION TREATY



From the INTERNATIONA REAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

To:

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG Grenzacherstrasse 124 CH-4070 Basel SUISSE

Date of mailing (day/month/year) 29 April 2004 (29.04.2004)

Applicant's or agent's file reference

Case 21908

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/CH2003/000665

International filing date (day/month/year)
13 October 2003 (13.10.2003)

Priority date (day/month/year)
14 October 2002 (14.10.2002)

Applicant

F. HOFFMANN-LA ROCHE AG et al

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this notice:

AU, AZ, BY, CH, CN, CO, DZ, EP, HU, JP, KG, KP, KR, MD, MK, MZ, RU, TM, US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE, AG, AL, AM, AP, AT, BA, BB, BG, BR, BZ, CA, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EA, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, ID, IL, IN, IS, KE, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MG, MN, MW, MX, NI, NO, NZ, OA, OM, PG, PH, PL, PT, RO, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

- 3. Enclosed with this notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 29 April 2004 (29.04.2004) under No. WO 2004/035787
- 4. TIME LIMITS for filing a demand for international preliminary examination and for entry into the national phase

The applicable time limit for entering the national phase will, subject to what is said in the following paragraph, be 30 MONTHS from the priority date, not only in respect of any elected Office if a demand for international preliminary examination is filed before the expiration of 19 months from the priority date, but also in respect of any designated Office, in the absence of filing of such demand, where Article 22(1) as modified with effect from 1 April 2002 applies in respect of that designated Office. For further details, see PCT Gazette No. 44/2001 of 1 November 2001, pages 19926, 19932 and 19934, as well as the PCT Newsletter, October and November 2001 and February 2002 issues.

In practice, time limits other than the 30-month time limit will continue to apply, for various periods of time, in respect of certain designated or elected Offices. For regular updates on the applicable time limits (20, 21, 30 or 31 months, or other time limit), Office by Office, refer to the PCT Gazette, the PCT Newsletter and the PCT Applicant's Guide, Volume II, National Chapters, all available from WIPO's Internet site, at http://www.wipo.int/pct/en/index.html.

For filing a demand for international preliminary examination, see the *PCT Applicant's Guide*, Volume I/A, Chapter IX. Only an applicant who is a national or resident of a *PCT* Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination (at present, all *PCT* Contracting States are bound by Chapter II).

It is the applicant's sole responsibility to monitor all these time limits.

DATEMERIASSUNG

il: 6.5.04 he

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Athina Nickitas-Etienne

Facsimile No.+41 22 338 89 95

Authorized officer

Facsimile No.+41 22 740 14 35

Form PCT/IB/308 (April 2002)

(12) NACH DEM VERTRAG ÜSER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. April 2004 (29.04.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/035787 A3

- C12N 15/12, (51) Internationale Patentklassifikation7: 15/62, 15/63, 5/06, 5/08, 5/10, A01K 67/027, A61K 35/34, 35/39, C07K 14/705, 14/54, 16/46, 16/00
- PCT/CH2003/000665 (21) Internationales Aktenzeichen:
- (22) Internationales Anmeldedatum:
 - 13. Oktober 2003 (13.10.2003)
- (25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 14. Oktober 2002 (14.10.2002) 02022868.0
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): F. HOFFMANN-LA ROCHE AG [CH/CH]; Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BURCIN, Mark [DE/DE]; Mommsenstrasse 18, 40699 Erkrath (DE). ESSER, Sybille [DE/DE]; Sedentalerstrasse 40699 Erkrath (DE). RUEDIGER, Manfred [DE/DE]; Kitzbuehler Weg 34, 40789 Monheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG; Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel (CH).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen 26. August 2004 Recherchenberichts:

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: TRANSPLANTABLE CELL WITH IMMUNE MODULATOR

(54) Bezeichnung: TRANSPLANTTERBARE ZELLE MIT IMMUNMODULATOR

5787 (57) Abstract: The invention relates to a human or animal non-totipotent cell which contains at least one nucleic acid which codes for at least one immune modulator by controlling a gene switch molecule which is adjusted by adding an active substance. The invention also relates to the production and use thereof in transplants in order to inhibit transplant rejection and also for the prophylaxis and/or therapy of diseases resulting from a transplant and/or auto immune diseases.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine humane oder tierische nicht-totipotente Zelle, die mindestens eine Nukleinsäure enthält, welche für mindestens einen Immunmodulator unter der Kontrolle eines durch Zugabe einer Wirksubstanz regulierbaren Genschaltermoleküls kodiert sowie ihre Herstellung und Verwendung zur Transplantation, zur Inhibierung einer Transplantationsabstoßungsreaktion sowie zur Prophylaxe und/oder Therapie von Transplantationsfolge- und/oder Autoimmunkranheiten.





A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C12N15/12 C12N15/62

C07K14/54

C12N5/10

A01K67/027

C12N15/63 A61K35/34

C07K16/00

C12N5/06 A61K35/39 C12N5/08 C07K14/705

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

C07K16/46

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, EMBASE, WPI Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	US 5 912 411 A (BUJARD HERMANN ET AL) 15 June 1999 (1999-06-15)	1-8, 11-34
Y	column 37 -column 42	9,10
X	US 5 733 727 A (FIELD LOREN J) 31 March 1998 (1998-03-31)	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24
X	example 5	3,5
X	KOH GOU YOUNG ET AL: "Targeted expression of transforming growth factor-beta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, vol. 95, no. 1, 1995, pages 114-121, XP008031081 ISSN: 0021-9738	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24
X	the whole document	5
	-/	
χ Fur	her documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members at	re listed in annex.

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 28 May 2004	Date of mailing of the international search report 22/06/2004
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL ~ 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Madruga, J



tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	i
WO 01/87330 A (LACRAZ SYLVIE FERRARI; KIM YON SU; ZHENG XIN XIAO; MASLINSKI WLODZIMIER) 22 November 2001 (2001-11-22) cited in the application page 1; claims page 3, line 13 -page 11, line 10 page 13, line 1 -page 18, line 6 page 30, line 10 -page 32, line 18	9,10
FERRARI-LACRAZ S ET AL: "An antagonist IL-15/Fc protein prevents costimulation blockade-resistant rejection" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, vol. 167, no. 6, 15 September 2001 (2001-09-15), pages 3478-3485, XP002185137 ISSN: 0022-1767 cited in the application the whole document	9,10
WO 01/71006 A (FRANZ WOLFGANG M) 27 September 2001 (2001-09-27) page 5; claims; figure 1	
WO 01/40494 A (COUTURE CLEMENT ; JAALOUK DIANA E (CA); MADER SYLVIE (CA); CT FOR T) 7 June 2001 (2001-06-07) claims	
WO 00/12741 A (MEHTALI MAJID ;SORG GUSS TANIA (FR); TRANSGENE SA (FR)) 9 March 2000 (2000-03-09) example 10	
STROM T B ET AL: "Allogeneic stem cells, clinical transplantation, and the origins of regenerative medicine." TRANSPLANTATION PROCEEDINGS. UNITED STATES 2001 NOV-DEC, vol. 33, no. 7-8, November 2001 (2001-11), pages 3044-3049, XP002282652 ISSN: 0041-1345 the whole document	
	YON SU; ZHENG XIN XIAO; MASLINSKI WLODZIMIER) 22 November 2001 (2001-11-22) cited in the application page 1; claims page 3, line 13 -page 11, line 10 page 13, line 1 -page 18, line 6 page 30, line 10 -page 32, line 18 FERRARI-LACRAZ S ET AL: "An antagonist IL-15/Fc protein prevents costimulation blockade-resistant rejection" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, vol. 167, no. 6, 15 September 2001 (2001-09-15), pages 3478-3485, XP002185137 ISSN: 0022-1767 cited in the application the whole document WO 01/71006 A (FRANZ WOLFGANG M) 27 September 2001 (2001-09-27) page 5; claims; figure 1 WO 01/40494 A (COUTURE CLEMENT ; JAALOUK DIANA E (CA); MADER SYLVIE (CA); CT FOR T) 7 June 2001 (2001-06-07) claims WO 00/12741 A (MEHTALI MAJID ; SORG GUSS TANIA (FR); TRANSEENE SA (FR)) 9 March 2000 (2000-03-09) example 10 STROM T B ET AL: "Allogeneic stem cells, clinical transplantation, and the origins of regenerative medicine." TRANSPLANTATION PROCEEDINGS. UNITED STATES 2001 NOV-DEC, vol. 33, no. 7-8, November 2001 (2001-11), pages 3044-3049, XP002282652 ISSN: 0041-1345

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
h	Although claims 20, 21, 28, 29, 30, 33 and 34 relate to a method for treatment of the uman or animal body, the search was carried out and was based on the stated effects of ne compound or composition.
2. χ	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	see additional sheet
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	·
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees

Continuation of Box I.2

The current claims 1 to 34 relate to an inordinately large number of possible compounds, products, devices and methods in connection with "immune modulators". In fact the number of alternatives, variables, possible permutations and/or restrictions is such that the claims are too unclear (and/or too broadly worded) (PCT Article 6) to allow a meaningful search to be carried out. The search was therefore directed to the parts of the claims that can be considered clear and concise, namely the immune modulators specified in the examples, on pages 9 and 10 of the description and in the claims.

The applicant is advised that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established cannot normally be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). In its capacity as International Preliminary Examining Authority the EPO generally will not carry out a preliminary examination for subject matter that has not been searched. This also applies to cases where the claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or where the applicant submits new claims in the course of the procedure under PCT Chapter II.

Informa

patent family members

Internation No PCT/CH 3/00665

		PCI/CH	3/00665		
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
US 5912411	A 15-06-1999	US US	5789156 A 5654168 A	04-08-1998 05-08-1997	
		US	5650298 A	22-07-1997	
		US	5464758 A	07-11-1995	
		US	6242667 B1	05-06-2001	
		US	2002152489 A1	17-10-2002	
		AU	3092395 A	25-01-1996	
		AU	4456699 A	25-11-1999	
		CA CN	2193122 A1 1167504 A	18-01-1996 10-12-1997	
		DE	804565 T1	04-05-2000	
		EP	1092771 A2	18-04-2001	
		EP	0804565 A1	05-11-1997	
		ĒS	2139552 T1	16-02-2000	
		FI	965287 A	28-02-1997	
		JP	11506901 T	22-06-1999	
		NO	965623 A	28-02-1997	
		WO	9601313 A1	18-01-1996	
		US	6136954 A	24-10-2000	
		US	2004003417 A1	01-01-2004	
		US	6004941 A	21-12-1999	
		US	5589362 A	31-12-1996	
		US US	5814618 A 5866755 A	29-09-1998 02-02-1999	
		US	6271348 B1	07-08-2001	
		US	2003022315 A1	30-01-2003	
		US	6252136 B1	26-06-2001	
		ÜS	2002077307 A1	20-06-2002	
		US	5888981 A	30-03-1999	
		US	5859310 A	12-01-1999	
		US	2002086426 A1	04-07-2002	
		US	2002152487 A1	17-10-2002	
		US	5922927 A	13-07-1999	
		AU	684524 B2	18-12-1997	
		ΑU	7108194 A	03-01-1995 22-12-1994	
•		CA DE	2165162 A1 705334 T1	30-12-1994	
	•	EP	0705334 A1	10-04-1996	
		ES	2140359 T1	01-03-2000	
		JP	9500526 T	21-01-1997	
		WO	9429442 A2	22-12-1994	
US 5733727	A 31-03-1998	US	5602301 A	11-02-1997	
03 5/33/2/	U 31_02_1330	US	6399300 B1	04-06-2002	
		US	RE37978 E1	04-02-2003	
		US	2001038837 A1	08-11-2001	
		บัร	2002061295 A1	23-05-2002	
		US	6015671 A	18-01-2000	
		AU	688427 B2	12-03-1998	
ar and a second		UA	1097695 A	06-06-1995	
		AU	697666 B2	15-10-1998	
		AU	5214198 A	19-03-1998	
		CA	2174860 A1	26-05-1995	
		EP	0729506 A1	04-09-1996 03-06-1997	
		JP WO	9505471 T 9514079 A1	26-05-1995	
		WU	7314U/Y MI	70-02-1332	
WO 0187330	A 22-11-2001	ΑU	6158501 A	26-11-2001	
					

Information patent family members

Inmational	
PCT/CA	/00665

	ent document In search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	0187330	A		CA CN EP JP WO US	2408691 A1 1441675 T 1284747 A2 2003533488 T 0187330 A2 2002128436 A1	22-11-2001 10-09-2003 26-02-2003 11-11-2003 22-11-2001 12-09-2002
WO	0171006	Α ·	27-09-2001	DE AU WO EP US	10014690 A1 5622201 A 0171006 A2 1218526 A2 2003003533 A1	18-10-2001 03-10-2001 27-09-2001 03-07-2002 02-01-2003
WO	0140494	A	07-06-2001	AU WO CA EP US	1685201 A 0140494 A1 2392941 A1 1234047 A1 2003031650 A1	12-06-2001 07-06-2001 07-06-2001 28-08-2002 13-02-2003
WO	0012741	A	09-03-2000	FR AU CA EP WO JP	2782732 A1 5426299 A 2341775 A1 1108051 A2 0012741 A2 2002523106 T	03-03-2000 21-03-2000 09-03-2000 20-06-2001 09-03-2000 30-07-2002

INTERNATIONALER REPHERCHENBERICHT

ktenzeichen PCT/CH /00665

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/12 C12N15/62

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

XP008031081 ISSN: 0021-9738

das ganze Dokument

Weitern Veröffentlichungen eind der Endectzung von Eeld C zu

X

C12N15/63

C12N5/06 A61K35/39 C12N5/08 C07K14/705

Betr. Anspruch Nr.

5

C12N5/10 CO7K14/54 A01K67/027 C07K16/46

A61K35/34 C07K16/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C12N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile

Während der Internationalen Recherche konsultilerte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, EMBASE, WPI Data

X Y	US 5 912 411 A (BUJARD HERMANN ET AL) 15. Juni 1999 (1999-06-15) Spalte 37 -Spalte 42	1-8, 11-34 9,10
x x	US 5 733 727 A (FIELD LOREN J) 31. März 1998 (1998-03-31) Beispiel 5	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24 3,5
х	KOH GOU YOUNG ET AL: "Targeted expression of transforming growth factor-beta-1 in intracardiac grafts promotes vascular endothelial cell DNA synthesis" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, Bd. 95, Nr. 1, 1995, Seiten 114-121,	1,2,4,6, 8,11-13, 15-24

entnehmen	X Siene Annang Patentramille
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der
E älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf
soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	"Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen
O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	*& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamille ist

& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamille ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

22/06/2004 28. Mai 2004

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

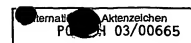
Madruga, J

INTERNATIONALER REPHERCHENBERICHT

Ir atlonale Aktenzelchen	
PCT/CH .00665	

		PCT/CH	,00665
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Υ	WO 01/87330 A (LACRAZ SYLVIE FERRARI;KIM YON SU; ZHENG XIN XIAO; MASLINSKI WLODZIMIER) 22. November 2001 (2001-11-22) in der Anmeldung erwähnt Seite 1; Ansprüche Seite 3, Zeile 13 -Seite 11, Zeile 10 Seite 13, Zeile 1 -Seite 18, Zeile 6 Seite 30, Zeile 10 -Seite 32, Zeile 18		9,10
Α	FERRARI-LACRAZ S ET AL: "An antagonist IL-15/Fc protein prevents costimulation blockade-resistant rejection" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, Bd. 167, Nr. 6, 15. September 2001 (2001-09-15), Seiten 3478-3485, XP002185137 ISSN: 0022-1767 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		9,10
A	WO 01/71006 A (FRANZ WOLFGANG M) 27. September 2001 (2001-09-27) Seite 5; Ansprüche; Abbildung 1	!	
A	WO 01/40494 A (COUTURE CLEMENT ; JAALOUK DIANA E (CA); MADER SYLVIE (CA); CT FOR T) 7. Juni 2001 (2001-06-07) Ansprüche		
A	WO 00/12741 A (MEHTALI MAJID ;SORG GUSS TANIA (FR); TRANSGENE SA (FR)) 9. März 2000 (2000-03-09) Beispiel 10		
A	STROM T B ET AL: "Allogeneic stem cells, clinical transplantation, and the origins of regenerative medicine." TRANSPLANTATION PROCEEDINGS. UNITED STATES 2001 NOV-DEC, Bd. 33, Nr. 7-8, November 2001 (2001-11), Seiten 3044-3049, XP002282652 ISSN: 0041-1345 das ganze Dokument		





Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 20,21,28,29,30,33,34 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. well sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese Internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
•
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
·
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchen chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-34 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen, Produkte, Vorrichtungen oder Verfahren, nämlich im Bezug auf "Immunmodulator". In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten, Veränderliche, mögliche Permutationen und/oder Einschränkungen, daß sie im Sinne von Art. 6 PCT in einem solchen Maße unklar (und/oder zu weitläufig gefasst) erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche ermöglichten. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar und knapp gefaßt gelten können, nämlich die Immunmodulatoren wie diese in den Ausführungsbeispielen, wie in der Beschreibung auf Seite 9-10 und wie in die Ansprüche angegeben sind.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichangen, die zur Patentfamilie gehören

PCT/CH 200665

	echerchenbericht tes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
115	5912411	A	15-06-1999	US	5789156 A	04-08-1998
03	3312411	^	15 00 1555	US	5654168 A	05-08-1997
				US	5650298 A	22-07-1997
				US	5464758 A	07-11-1995
				US	6242667 B1	
				US	2002152489 A1	
				AU	3092395 A	25-01-1996
				AU	4456699 A	25-11-1999
				CA	2193122 A1	l 18-01 - 1996
				CN	1167504 A	10-12-1997
				DE	804565 TI	
		•		EP	1092771 A2	
				ΕP	0804565 A	
				ES	2139552 T	
				FI	965287 A	28-02-1997
				JР	11506901 T	22-06-1999
			•	NO	965623 A	28-02-1997
				WO	9601313 A:	
				US	6136954 A	24-10-2000
				US	2004003417 A	
				US	6004941 A	21-12-1999
				US	5589362 A	31-12-1996
				US	5814618 A	29-09-1998
				US	5866755 A	02-02-1999
				US	6271348 B	
				US	2003022315 A	
				US	6252136 B	
				US	2002077307 A	
				US	5888981 A	30-03-1999
				US	5859310 A	12-01-1999
				US	2002086426 A	
				US	2002152487 A	
				US	5922927 A	13-07-1999 2 18-12-1997
				AU	684524 B 7108194 A	
				AU CA	2165162 A	
				DE	705334 T	
				EP	0705334 A	
				ES	2140359 T	
				JP	9500526 T	
				WO	9429442 A	
					J423442 A	
US	5733727	Α	31-03-1998	US	5602301 A	11-02-1997
				US	6399300 B	
				US	RE37978 E	
				US	2001038837 A	
				US	2002061295 A	
				US	6015671 A	
				AU	688427 B	
				ΑU	1097695 A	
	•			AU	697666 B	
				AU	5214198 A	
				CA	2174860 A	
				EP	0729506 A	
				JP	9505471 T	
				WO	9514079 A	1 26-05-1995
						26-11-2001

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur se

atentfamilie gehören

PCT/CH 0665

	echerchenbericht rtes Patentdokume	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	0187330	A		CA CN EP JP WO US	2408691 A1 1441675 T 1284747 A2 2003533488 T 0187330 A2 2002128436 A1	22-11-2001 10-09-2003 26-02-2003 11-11-2003 22-11-2001 12-09-2002
WO	0171006	A	27-09-2001	DE AU WO EP US	10014690 A1 5622201 A 0171006 A2 1218526 A2 2003003533 A1	18-10-2001 03-10-2001 27-09-2001 03-07-2002 02-01-2003
WO	0140494	A	07-06-2001	AU WO CA EP US	1685201 A 0140494 A1 2392941 A1 1234047 A1 2003031650 A1	12-06-2001 07-06-2001 07-06-2001 28-08-2002 13-02-2003
WO	0012741	A	09-03-2000	FR AU CA EP WO JP	2782732 A1 5426299 A 2341775 A1 1108051 A2 0012741 A2 2002523106 T	03-03-2000 21-03-2000 09-03-2000 20-06-2001 09-03-2000 30-07-2002